DE 19742706

Abstract:

Die Erfindung bezieht sich auf die Herstellung neuer Proteine mit Bindungsaktivität für vorgegebene liganden, sogenannte Anticaline. Dazu wird die Struktur von Polypeptiden der Lipcallinfamilie durch Austausch von Aminosäuren in deren natürlicher Liganden-Bindungstasche mittels gentechnischer Methoden abgewandelt. Dabei werden die Anticaline erhalten, die ähnlich wie die Immunglobuline zur Erkennung oder Bindung molekularer Strukturen eingesetzt werden können.

The invention refers to the production of new proteins with connection activity for given ligands, so-called Anticaline. In addition the structure is modified by Polypeptiden of the Lipocalin family by exchange of amino acids in their natural ligand connection bag by means of genetic methods. The Anticaline is received, which can be used similarly as the Immunglobuline for the recognition or connection of molecular structures.



BUNDESREPUBLIK
 DEUTSCHLAND



Aktenzeichen:
 Anmeldetag:
 Offenlegungstag:

enzeichen: 197 42 706.5 meldetag: 26, 9, 97

15. 4.99

® Int. Cl.⁶: C 07 K 14/435

C 12 N 15/62 C 12 N 15/63 G 01 N 33/53 G 01 N 33/68

DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

(fi) Anmelder:

Skerra, Arne, Prof. Dr., 64283 Darmstadt, DE

② Erfinder:

Skerra, Arne, Dr., 64283 Darmstadt, DE; Schmidt, Frank, Dr., 60598 Frankfurt, DE; Beste, Gerald, 64283 Darmstadt, DE; Stibora, Thomas, Dr., 64331 Weiterstadt, DE

Für die Beurtellung der Patentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften:

Chemical Abstract, Vol.122, Ref. 184543; BIOSIS, Vol. 91, Ref. 203710;

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Anticaline

Die Erfindung bezieht sich auf die Herstellung neuer Proteine mit Bindungsakübrit für vorgeogebone Uganden, sogenannte Anticaline. Dezu wird die Struktur von Polypeptiden der Lipocalinfernille durch Austausch von Aminosäuren in deren natürlicher Lipanden-Bindungstasche mittelig gerntechnischer Methoden algewandeit. Dabei werden die Articaline erfallen, die ährellich viole die rer Strukturen eingesetzt werden k\u00f6nnen.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Polypoptide, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Bindung oder Erkennung vorgegebener Liganden.

5 Die Lipocalius (Pervaiz auf Bew., PASTB J. 1 (1987), 209-214) sind eine Pamilie kleiner, oft monomeer sekretorischer Proteiner, die aus unterscheidlichen Organissen siediert wurden, und deren physiologische Rolle in der Speicherung oder dem Transport verschiedener Liganden, wie auch in komplexeere biologischen Panitionen besteht (Flower, Biochem. J. 38 (1996), 1-41). Die Lipocaline weisen untereinander relativ geringe Sequenzibnlichkeit auf, und time Zugehörigkeit zu derselben Proteinstunkturfamilie wurde erst durch die Röntgenstrukturanalyse aufgedockt (Sawyer et al., Nature 327 (1987), 659).

Das crete Lipocalin mit bekannter Raumstruktur war das menschliche Retinol-Bindungsprotein, Rbp, das den Transport des wassoundseilichen Visuania A im Butseum bewirkt (Newcemer et al., 18MBO J. 3 (1984), 1451–1454; Kurze Zeit später wurde die Tertiärstruktur des Bilin-Bindungsproteins, Bbp, aus dem Schmetterting Pierts brassicae aufgeklärt (Inder et al., J. Mol.) Biol. 195 (1987), 423–439), Arhand der Raumstruktur dieses Lipocalins, die in Fig. 1 A schematisch wiedergegeben ist, lassen sich die wesentlichen Strukturmerhaufe dieser Proteinklasse erfaltumer. Zentrukes Bleement in der Faltungsarchitektur der Lipocaline ist die zylindrische Faltblattstruktur, das sogenannse β-Barrel, die sich aus acht nahezu Ereisförtmig angeordneten antiparallelen β-Paltblattstringen zusammensetzt.

Dieses Supersekundistrukturdement läßt sich auch als "Sandwicht" Anordnung zweier viersträngiger JF-falblattstrukturen unffissen. Zusätzliche Strukturdemente sind ein gestrecktes Segment am Aminoterminus der Polypeptidkette und eine ce-Helix in der Nähe des Carboxyterminus, die wiederum von einem gestreckten Segment gefolgt ist. Diese zusätzlichen Merkmale sind jedoch unktin notwenfigerweis in allen Lipocallinen ausgeprägt. So fehlt z. B. ein erheblicher Fell des Neterminalen Segments in dem epiddynalen Retinsätzen-Bindungsprotein (Newcomer, Structure 1 (1993) 7–18), Ferner sind auch Zusätzliche, spezielle Strukturelemente bekannt, wie beispielsweise Membranaiker (Bishop und Weiner, (Trends Bischem. Sci. 2 (1996), 127), dien ur in bestimmten I japocallinen vorkommen.

25 An einem Fade ist das β-Barrel durch dichte Arninosäurepackung sowie durch Schleifensegmente verschlossen. An mderem Bade bildet das β-Barrel durch dichte Arninosäurepackung sowie durch Schleifensegmente verschlossen. An mderem Bade bildet das β-Barrel eine Bildungsasche, inder der joweilige i Igand des Liposalins komplexiert wird. Dort sind die acht benechbarten antiparallelen β-Pathbalatstränge beweils paarweise durch Kehren in der Polypeptlickete verbunden, die zusammen mit den angemenzende Aminosäuren, die sich teilweise noch in Bereich der zyjdnichsten Falle blatstraktur befinden, jeweils ein Schleifensegmen bilden. Die Bindungsasche für den Liganden wird von diesen insegesamt verbergückstleifen gegeldet. Im Patl des Bby wird ass Bildwerdt InXy in dezer Pithudgsasche komplexiert. Ein anderer typischer Ligand ütr Lipocaline ist das Vitamin A im Fall des Rbp wie auch des β-Lactoglobulins (Papiz et al., Nature 324 (1980), 333–335).

Gegeüberstellungen der Sequeuzen von verschiedenen Vertretern der Lipocalinfamilite sind unter anderen in der Veröffentlichung von Cowan et al. (Probeins: Struct, Fonct, Genet. 8 (1990), 44-61) und in dem Übersichtsartikel von Flower (FEBS Lett. 354 (1994), 7-11) zu finden. Unter den derzeit weit mehr als 20 unterschiedlichen bekannten Lipocalinen befinden sich vor allem zwei menschliche Proteine, die bereits nilber biothemisch charakterisiert wurden: das Retineb-Bindungsprotein und das Appiloprotein D, Apod (Vang et al., Biochemistry 31 (1994), 1245-12455), Das Apod
ist besonders interessant, da es enge strukturelle Verwandischaft mit dem oben erwähnten Bip aufweist (Peitsch und Bogusk), (New Biologist 2 (1990), 197-206).

Ein klastschas Beispiel für Proteine, die mittels nicht kowlenter Wechselwirkungen Liganden solektiv binden, stellen die Antikkepre, d.h. Immunglobuline, dur Diese Proteine spielen als Reagenzien auf den Gebieren der Biotenchnolgei, der Medizin, der Biosnalytik sowie ganz allgemein in den Biowissenschaften eine berausragende Rolle. Trotz der Vielfalt der gegebenen Binsatzmöglichkeiten im Zusammenhang mit der Erkennung, Bindung oder Abrennung vom Liganden werden beute beinnte ausschließlich Immungloboline für entsperchende Zwecke eingesetzt. Die Anwerdung anderer Proteine mit definierten Liganden-Bindungseigenschaften, wie z. B. der Lektine, ist dagegen auf Spezialfälle beschränkt geblieben.

Spezifische Antikörper lassen sich gegen verschiedenstrigste Zielsrukturen, sogenannte Haptene bzw. Antigene, gezielt herstellen. Neben dem inzwischen allegemiet enhalteren Verdhene zur Produktion monodkonalter Antikörper werten dzu neuerdings auch biosynthetische Medhoden eingesetzt, beispielsweise unter Verwendung der "Phage Display".

Technik (Hoess, Curr. Opin. Struct. Biol. 3 (1993), 572–579; Wells and Lowman, Curr. Opin. Struct. Biol. 2 (1992), 597–603). Ist erst einmal die genetische Information für die Bindungszegion (varlabe Dominen VH und VL) eines Imme unglobulins mit der gewünschten Hapten- oder Anzigenspezifität bekannt, so siehen dem Fachmann für die Produktion dieses Antikkyrers, seiner Fragmente oder davon abgeleiteter Phydropteine zuhleiche gentechnische Verfahren unter Verwendung von euksryonischen oder bakteriellen Expressionssystemen zur Verfügung. Dennoch zeichnen sich mitunster Nachstelle beim pratischen Finstazt dieser Pretienlichasse ab.

Beispelsweise ist es bei medizinischen Anwendungen wie z. B. dem "Thmor Imaging" oder dem "Drug Thegusing" (Chester und Hawkins, Trends Biotechnol, 13 (1955) 294–300) wünsehenswert, möglichtet kleine Bindungsdomlünen einzusetzen, da man sich davon eine verbessers Gewebepenetration verspricht. Nach allgemeiner Ansicht ist das Fiv-Firge, ment, welches sich aus der variablen Domläne der seichten Polypeptiktette (V.1) und der variablen Domläne der sehweren Polypeptiktette (V.1) und sehmungsfohlinfragment, welches eine strückturell intakte Amtigen-Bindungsstelle ausbildet. Typischerweise besteht ein Fv-Fragment allerdings aus ungefähr 404 Aminosäturen, so daß ein sobess Protein inmare noch verhältnismäßig große Möckhältfinensionen sufweist.

Des weiteren kann der Aufbau der Auflikörper aus zwei verschiedenen Polypoptidiketten (feichte und schwere Kette) zu unerwünschen Effekten filhten. Da jeweis ein Par kolterender Rogionen kloniert und ggf. exprimiert werden mdi, sit die gemechnische Produktion und Handhabung im Vergleich zu Proteinen aus einer einzelnen Polypoptidikette ersehwert. Zudem hat sich gezeigt, das Pr-Temgenene inteils sellen über geringe proteinbermisten Eshbilität verfligen, da ihre VLund VII-Domänen blöß über nicht kovalente Wechstelwirkungen auchander gebunden sind. Mit verschiedens Strategien wurde daher schon versucht, die Assoziation der beiden variable) Domänen in dem heterodimeren Iv-Pragment zu eine wurde daher schon versucht, die Assoziation der beiden variable) Domänen in dem heterodimeren Iv-Pragment zu

stabilisieren. Eine dieser Methodan bedient sich der Verknitpfung der beiden Polypeptidiketten auf der Ebene der Translation, wobei sogenante self-v-Fragmente (Bird und Walker, Trends Biotechnol. 9 (1991), 132–137) erhalten werden. Allerdings hat sich gezeigt, daß diese Worgebensweise mitumer andere Nachfeile mit sich bringt, wie zum Beispiel Einbu-Ben in der Affinität für den Liganden oder ein unerwünschtes Oligomerisierungsverbalten (Desplance) et al., Protein Fing. 7 (1994), 1027–1033).

Der befindung liegt deshalb die Aufgabe zugrunde, andere Polypeptidrasgenzien, die wie die Antikörper spezifische Bindungseigenschaften für vorgegebene Liganden aufweisen, zu entwickeln. Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe gelöst mit den Anticalinen, die herstellbar sind ausgehend von Polypeptiden der Lipocalintamilie, indem Aminosäuren im Bereich der vier Peptidschleifen, die an einem Hend der zyindrisschen Falfbätstruktur angeordnet sind, mutiert werden, und die dadurch charakteristiers indi, daß sie einem vorgegebenen Liganden mit bestümbaber Affinität binden.

Hit nopographischer Vergleich des Verlaufs der Polypopitikette in der Proteinfaltung der Lipocaline mit den Pi-Pragmenten der Immunglobuline wird am Fig. 2 ersichtlich. In den Immunglobulinen wird die Bindungsstelle für das Antlgen von sechs strukturell hypervariablen Pepitischleifen, auch CDRs (engl. Complementarity Determining Regions) genannt gebilden. Beide variable Domisnen, VH und VL. tragen der i CDRs zur Antigen-Bindungsstells bei Die beiden variablen Domisnen bestehen jeweils aus zwei schichtartig angeordneten β-Falbhatstrukturen, die das strukturell konservierte Gettist bliden, welches die hypervariablen Pepitischleifen rigit, In dem Pi-Fragment entseths to ein innerer und ein äußerer Ring von β-Falbhatsträngen, wohel zwei CDRs zwischen benachbarten Strängen des inneren Rings und vier CDRs zwischen Strängen des inneren und des Budeeren Rings aufgespannt sind.

Im Vergleich dzus ind die Liganden-Bindungsstellen der Lipocaline einfacher aufgebaut. In diesem Pall Bieg mehr Ring won 8 anspirallete By-Euldststrängen vor. das B-Barre. Diesez Pytischer Palblatstruktur sir nich under der Lipocaline konserviert. Die Bindungsstelle wird im Eingangsbereich des B-Barrels von den vier Peptidsbeliefen gebildet, die ieweils zwei benachberte B-Tablatstränge miteinander verbinden. Diese Perdidsbeliefen können sich in ihrer

Struktur erheblich zwischen den einzelnen Mitgliedern der Lipocalinfamilie unterscheiden,

Trotz, der scheinbaren Analogie im stroktureillen Aufbau der Immunglobuline und der Lipocaline, d. h. konserviene zu Gerüstheriche einemeits und hypervariable, sperfüstbeschiemende Abschnitte anderereist, gibt es einem wesentlichen Unterschied zwischen diesen beiden Proteinfalssen. Wältrend nämlich im menschlichen Körper en. 100 Millionen verschieden Antikoper zirkulieren und ständig neu gebildet werden, hrige dersalbe Organismus nur wenige verschiedene Lipocaline wie z. B. das oben erwähnte Rhy oder das Apol hervor. Entsishen im Immunsystem eines Säugefers durch somatische Genrekombination und Mutation fertwährend Antiköper mit neuen Antigenspreätisten, so sind die Lipocaline im Gegenstet dezu im Wefauf der Evolution in der Struktur und Punktion ihrer jewelligen Liganden-Bindungsstellen weltensgehend konserviert gebilderen. Als Beispiel defikt kann des Rhy offensen, dessen Antirossäursescuerzu der der Verschlich und der Struktur und Punktion ihrer jewelligen Liganden-Bindungsstellen welten geben der der Struktur und Punktion ihrer jewelligen Liganden-Bindungsstellen welten gestellt der Struktur und Punktion ihrer Protein Darkschaften der Struktur und Punktion ihrer Protein der P

In dem erfindungsgemäßen Verfahren wird diese Lücke zwischen den funktionellen Bigenschaften der Antikörper und der Lipocaftin geschlossen, indem einen oder mehrere der vier Peptilosshelfen, die die Liganden-Bindungsstelle eines Lipocaftins bilden, einer Mutagenese unterzogen werden und im Anschluß daran soliche Proteinvarianten (Mutein-p) ausgewählt, d. h. selckliert werden, die die gewünschles Bindungsstells iffe rien von oppgehenen Liganden aufweisen. Die 40 der bei der die die Stelle der der die die Stelle die Stelle die die Stelle die Stel

dabei erhaltenen Lipocalinmuteine werden hier als Anticaline bezeichnet.

Im folgenden wird an einem Beispiel, nämlich dem Bhp, erläutert, was unter dem Begriff Pentidschleifen in dieser Erfindung minud der Polypeptidsequenz versianden werden soll. Die vier Peptidschleifen der Lipocaline, die bei der erfindungsgemäßen Herstellung der Anticelline durch Mutagenese in Ihrer Sequenz abgewandelt werden, sind durch diejenigen Abschnitte in der linearen Polypeptidsequenz gekennzischnet, die die Animosaurepositionen 28 bis 45, 58 bis 69, 86 bis 99 und 14 bis 129 des Bbp unfassen. Diese Sequenzabschnitte beginnen jeweils word dem C-Terminus einse der Konservieren β-Teilblattsringe an der officen Seite des β-Barrels, schließen die cigentliche Peptidschre cin, und enden nach dem N-Terminus des in der Sequenz folgenach, ebenfalls looservierten β-Pathbattsrange.

Anhand veröffentlichter oder vom Fachmann selbst durchführharer Sequenz-Gegenüberstellungen (Alignments) oder Smikuturiberlagenupen läßt sich is Dehmitind sett in das Beb angegebenen Sequenz-Giegenüberstellung, die dem von Folisch und Bogniskt (New Biologist 2 (1990), 197–206) veröffentlichten Alignment entspricht, selbsen, daß die vier Peptischeitlefer im Fall des Apod die Aminoskurepositioner 28 is 4s, 59 is 70, 85 is 98 and 113 bis 127 umfassen. Mit der beschriebenen Vergebensweise ist es möglich, auch in neuen Lipocalinen die entsprechenden Peptischelfen zu identifizieren, die sich für eine erfündungsgeraße Muttagensee eigene.

Als problematisch bei der Ermittlung der konservierten B-Fülfblattstränge kann sich in manchen Fällen die nelativ schwach ausgepreite Sequera-Nonnologie der Lipocelline erweisen. Entscheidend ist daher die Füllspiede der Polyppeditsequenz, die zykläsche Fültblatisträktur aus 8 aniparallelen B-Fültblattsträngen auszuhliden. Diese läßt sich ggf, unter Binsatz sträkturanalytischer Methoden wie der Porteilniristallorenspiel oder der muttidimensionalen Kermesonarz-

Spektroskopie nachweisen.

Die zur Mutsgenese geelgneten Sequenzabschnitte können bei anderen Lipocalinen, wie z. B. dem ApoD oder dem BPb, aufgrund der jeweils variirenender Struktur der Peptichheliefen durchaus Bieger oder kitzer sein als beim BPb (vgl. FBp. 3). Es kann sogar von Vorteil sein, einen oder mehrere der Sequenzabschnitte durch Deletion oder Insertion von eine oder unberten Aninosikerus aussätzlich in seiner Linige zu veränden. In einer beverzugten Ausführung der Erfindung werden diejenigen Aminosikurepositionen in diesem Sequenzabschnitten, die den Sequenzpositionen 34 bis 37, 58, es 66, 69, 88, 90, 95, 97, 114, 116, 125 und 127 des abb pen etsprechen, und die in dem FBr, 18 und 3 hervogspehoben sind, mutient. Im Fall des ApoD sind demagemäß die Sequenzpositionen 34 bis 37, 59, 61, 70, 87, 89, 92, 94, 96, 113, 115, 123 und 125 für de Mutigenense bevorzing. Für die Ilearbeilung von Antientlanen missen jedoch nicht alle bie magegebenen

3

Sequenzpositionen einer Mutagenese unterzogen werden.

Als Grundstruktur zur Herstellung von Anticalinen sind selbstverständlich neben den hier genannten Beispielen auch andere Lipocaline geeignet. Bevorzugt sind die zur Zeit bereits sehr gründlich biochemisch untersuchten Lipocaline Rbp, Bbp oder ApoD zu verwenden, Besonders bevorzugt sind Lipocaline humanen Ursprungs zur Herstellung von An-5 ticalinen zu verwenden. Dies gilt vor allem, wenn eine Anwendung des oder der resultierenden Anticaline am Menschen beabsichtigt ist, da beispielsweise bei diagnostischen oder therapeutischen Anwendungen in vivo im Vergleich zu den Lipocatinen aus anderen Organismen minimate immunogene Wirkung zu erwarten ist. Jedoch können sich auch andere und ggf künftig erst neu zu entdeckende Lipocaline als besonders vorteilhaft zur Herstellung von Anticalinen erweisen, Ebenso können künstliche Proteine mit einem dem 6-Barrel der Lipocaline strukturell äquivalenten Faltungselement 10 dazu verwendet werden.

Vorzugsweise sollen die erfindungsgemäßen Anticaline den gewünschten Liganden mit bestimmbarer Affinität, d. h. mit einer Affinitätskonstante von mindestens 105 M 1 binden. Niedrigere Affinitäten lassen sich mit den üblichen Mcßmethoden in der Regel nicht mehr exakt erfassen und sind daher für praktische Anwendungen von untergeordneter Bedeutung, Besonders bevorzugt sollen die Anticaline den gewünschten Liganden mit einer Affinität von mindestens 106 15 M⁻¹, entsprechend einer Komplex-Dissoziationskonstante von 1 uM, binden. Die Bindungsaffinität eines Anticalins zu dem gewünschten Liganden kann vom Fachmann mit einer Vielzahl von Methoden ermittelt werden, beispielsweise mit dem Verfahren der Fluoreszenztitration, durch Kompetitions-ELISA oder mittels der Oberflächen-Plasmonresonanz-

technik.

Als Ausgangspunkt zur Mutagenese der Peptidschleifen kann die cDNA eines Lipocalins dienen, die mit dem Fachmann bekannten Methoden hergestellt und kloniert werden kann, wie es beispielsweise für das Bbp beschrieben wurde (Schmidt und Skerra, Eur. J. Biochem. 219 (1994), 855-863). Alternativ kann auch genomische DNA eingesetzt oder eine Gensynthese oder eine Kombination dieser Verfahren durchgeführt werden. Zur Mutagenese der Aminosäuren in den vier Peptidschleifen stehen dem Fachmann die verschiedenen bekannten Verfahren zur ortsspezifischen Mutagenese oder zur Mutagenese mittels der Polymerase-Kettenreaktion zur Verfügung. Die Mutageneseverfahren können beispiels-25 weise dadurch gekennzeichnet sein, daß Mischungen synthetischer Oligodesoxynukleotide, die an den gewünschten Positionen degenerierte Basenzusammensetzung aufweisen, zur Einführung der Mutationen verwendet werden. Auch der Einsatz von Nukleotidbausteinen mit reduzierter Basenpaarungsspezifität, wie z. B. Inosin, kommt zur Einführung von Mutationen in den ausgewählten Sequenzabschnitten oder Aminosäurepositionen in Betracht, Im Vergleich zu den Antikörpern ist die Vorgehensweise zur Mutagenese der Liganden-Bindungsstelle vereinfacht, da bei den Lipocalinen dafür 30 nur vier anstelle von sechs Sequenzabschnitten - entsprechend den vier oben genannten Peptidschleifen - manipuliert werden müssen

Bei den Methoden der ortsgerichteten Zufallsmutagenese unter Einsatz von synthetischen Otigodesoxynukleotiden lassen sich die betreffenden Aminosäurepositionen in der Lipocalinstruktur, die mutiert werden sollen, vorherbestimmen. Die ideale Auswahl der zu mutierenden Aminosäurepositionen kann von dem verwendeten Lipocalin einerseits und 35 dem gewünschten Liganden andererseits abhängen. Dabei kann es sinnvoll sein, die Gesamtzahl der mutierten Aminosäurepositionen innerhalb eines Experiments so gering zu halten, daß die Sammlung der bei der Mutagenese erhaltenen Varianten, d. h. die sogenannte Bibliothek, in ihrer Gesamtheit oder wenigstens in einer repräsentativen Auswahl davon sowohl auf der Ebene der kodierenden Nukleinsäure als auch auf der Ebene der Genprodukte in ihrer kombinatorischen Komplexität möglichst vollständig realisiert werden kann,

Die zu mutierenden Aminosäurepositionen soliten sich vor allem dann sinnvoll auswählen lassen, wenn Strukturinformationen über das verwendete Lipocalin selbst, wie im Fall des Rbp und des Bbp, oder zumindest über ein Lipocalin mit ähnlicher Struktur vorliegen, wie z. B. im Fall des ApoD. Der Satz der ausgewählten Aminosäurepositionen kann außerdem von den Eigenschaften des gewünschten Liganden abhängen, Z. B. kann es im Fall eines kleinen, haptenartigen Liganden sinnvoll sein, vor allem Aminosäurepositionen am Zentrum der Liganden-Bindungstasche, also noch in oder 45 nahe dem Bereich des B-Barrels, der Mutagenese zu unterziehen. Im Fall eines größeren, antigenartigen Liganden dagegen sollte die Mutagenese auch diejenigen Aminosäurepositionen in den Peptidschleifen betreffen, die besonders exponiert an der Proteinoberfläche angeordnet sind, und die sich eher in der Mitte der entsprechenden Sequenzabschnitte befinden. Abgesehen von einer solchen funktionellen Betrachtung kann es sich zudem als vorteilhaft erweisen, einzelne Aminosäurepositionen im Bereich der Liganden-Bindungstasche von einer Mutagenese aus zunehmen, wenn diese sich 50 beispielsweise als essentiell f
ür die Faltungseffizienz oder -stabilit
ät des Proteins erweisen.

Eine der zahlreichen anwendbaren Methoden zur Einführung von Mutationen im Bereich der vier Peptidschleifen eines Lipocalins basiert auf der Verwendung von vier Oligodesoxynukleotiden, die jeweils von einem der vier entsprechenden zu mutierenden Sequenzabschnitte abgeleitet sind. Bei der Herstellung dieser Oligodesoxynukleotide kann der Fachmann zur Synthese derjenigen Nukleotidtripletts, die den zu mutierenden Aminosäurepositionen entsprechen, Ge-55 mische von Nukleinsäurehausteinen einsetzen, so daß zufällig Codons bzw. Anticodons für alle Aminosäuren oder, gemäß dem genetischen Code und der Zusammensetzung dieser Mischung, für eine Auswahl der an dieser Position gewünschten Aminosäuren zustandekommen.

Beispielsweise entspricht das erste Oligodesoxynukleotid in seiner Sequenz abgesehen von den mutierten Positionen zumindest teilweise dem kodierenden Strang für diejenige Pentidschleife, die in der Polypeptidsequenz des Lipocalins am weitesten N-terminal liegt. Das zweite Oligodesoxynukleotid entspricht demgemäß zumindest feilweise dem nichtkodierenden Strang für den in der Polypeptidsequenz folgenden zweiten Sequenzabschnitt. Das dritte Oligodesoxynukleotid entspricht wiederum zumindest teilweise dem kodierenden Strang für den entsprechenden dritten Sequenzabschnitt. Das vierte Oligodesoxynukleotid entspricht schließlich zumindest teilweise dem nichtkodierenden Strang für den vierten Sequenzabschnitt. Mit dem ersten und zweiten Oligodesoxynukleotid sowie mit dem dritten und vierten Oligodesoxynukleotid kann jeweils eine Polymerase-Kettenreaktion unter Verwendung der für das Lipocalin kodierenden Nukleinsäure und/oder ihres Gegenstrangs als Matrize durchgeführt werden.

Die Amplifizierungsprodukte dieser beiden Reaktionen können durch verschiedene bekannte Methoden zu einer Nukleinsäure zusammengesetzt werden, welche die Sequenz von dem ersten bis zum vierten Sequenzabschnitt umfaßt und

die Mutationen an den ausgewühlten Aminosturepositionen trige. Beispielsweise können die beiden Produkte dazu eisper erneuten Polymerase-Kettenreuktion unter Verweutung flanktierunder Oligodesoxynukleofide als Pritimer sowie eines der netwerer vermittelnder Nukleinsäturennektille, die die Sequenz zwischen dem zweiten und dem dritten Sequenzabschnit beitragen, unterzogen werben. Diese Wragehensweise ist in Fig. 4 sehrmatisch wiedergegeben. Bel der Wähl der Lipocalins stehen dem Fachsann dacher hinaus volletütige Alternativen zur Verfügunder und Verfügung dem September der Gensequenz des Lipocalins stehen dem Fachsann dacher hinaus volletilitze Alternativen zur Verfügunder.

Die Nokleinsäuermolektile, die für den Sequenzbereich mit den vier Peptidschleifen eines Lipocalins kodieren und Mutationen an den ausgewählten Destinonen onhalten, können durch. Legierung mit den fehlenden 5- und 3-Sequenzen einer für das Lipocalin kodierenden Nükleinsäure verbunden und in einem der bekannten Wirtsorganismen kloniert werden. Für die Legierung und Klonierung selben wiederum vieldflüge Vorgebensweisen zur Verfügung. Belspielsweise to können im Verfauf einer Ampliftzierung synthetische Nükleinsäuremolektile mit Erkennungssequenzen für Restriktionsendomuliksesen, welche an den entsprechenden Positionen in der Nükleinsäuresequenz für das Lipocalin ebenfalls vorhanden sind, an den beiden Eleden der zu klonierenden Nükleinsäure angefügt werden, so daß nach der Hydrotyse mit

dem entsprechenden Restriktionsenzym eine Legierung ermöglicht wird.

Die vorliegende Erfindung betrifft such die gezielte Mungenesse einzelner Aminosüurepositionen innerhalb oder au. 15 Berhalb der vier Peptidischlefein, beispielsweise unt mürch Einführung von Schnittstellen für bestimmte Restriktionsenzune die Subklonierung des mutierten Lipocalingens oder seiner Teile zu vereinfachen. Beispielsweise können in das Beb-Cern die Mulationen Ansol zu auf und 13/4 38. Am Met einergführt werden, um die Konierung des mutieren Genabsschnitts über zwei neue Bestür-Restriktionsschnittstellen an diesen Positionen zu releichtern. Ebenso betrifft die vorliegende Erfindung die gezielte Birdinung vom Mutationen innerhalb oder außerhalb er vier Peptidischliefen, um bestimmte Eigenschaften des Anticalins zu verbessern, z. B. seine Faltungsstabilität oder -effizienz oder seine Wöderstandsfähigkeit gegenither Proteasen. Os kann beispielsweise durch den Antinosäurensatusch 13/8/7 38 er eine Spaltung des Bip in zwei Fragmente, die ansonsten bei dessen Proviliktion in E. coli anfrint, unterdrückt werden, Eine Oligomeristerung des unsgrünglichen Bip kann zusden durch die Mutation Anal zu An pervernischen werden. Auch kann durch den Austaussch Cys/16 zu Ser im ApoD dessen kovalente Quervernetzung mit anderen Proteinen verhindert und seine zum onnomene Struktur stabilisiert werden.

In einer bevorzugten Ausführung der Erfindung dient dementsprechend die Bbp-Variante mit der Substitution Lys87 zu Ser als Grundstruktur zur Herstellung von Anticatinen. Besondres bevorzugt wird die Bbp-Variante mit den Substitutionen Asrl zu Asp, Asrl Zu zu Glin, Igs 135 zu Met und Lys87 zu Ser zur Herstellung von Anticatinen eingesen.

Auch längere Sequenzabschnitte innerhalb des für das Lipoealin Kodierenden Gens können mittels bekannter Methoden einer Zufällsmutagenese unterworfen werden. 2. B. durch Binstaz der Polymerase-Kettenresktion unter Bedingungen erhöhter Fehlerrate, durch ichemische Mutagenese oder durch Verwendung bakterieller Mutatorstämme (Low et al.,

2. Mod. Bied. 260 (1996), 359-368). Derartige Methoden lassen sich auch zur weiteren Opiniterung der Ligendenaffinität
der -spezifätte eines bereits Inspessitellen Anticatins verwenden. Mutationen, die dabei möglicherweise außerhalb der
vier Schleifenregionen auftreten, können oft toleriert werden oder sich sogar als günstig erweisen, wenn sie z. B. zu einer
verbesserten Fallungseftlizien oder-stabilität des Anticalins beitragen.

Nachtem die der Mutagensse unterzogenen kodierenden Nukleinsäurescapenzen zur Expression gebracht worden sind, können aus den verschiedenen Klonen der erhaltenen Bibliothek diejenigen Klone selektiert werden, die die genetische Information für Antiesline tragen, welche einen vorgegebenen Ligunden binden. Zur Selektion dieser Klone können bekannte Expressionsstrategien und Selektionsstrategien eingesetzt werden. Derartige Methoden sind beispielsweise di im Zusammenhäng mit der Herstellung oder dem Engineering rekomblanner Antikörperrägeneten beseichheben worden, wie die "Phage Display"-Technik oder "Colony Screening"-Methoden (Skerra et al., Anal. Biochem. 196 (1991), 181, 185).

Als Beispiel für ein erfindungsgemißtes Selektionsverfahren für Antiealine mit dem gewinschen Bindungsseigenschaften sei hier eine Aufsührungsform der "Phage Disjaya" Telehnik (Tieses, supru, Wells and Lowmen, supra; Kay et al., Phage Disjaya of Pepitides and Proteins – A Laboratory Manual (1996), Academie Press) gemenn. Die verschiedenen anderen neighlichen Ausführungsformen der "Phage Disjaya" Telehnik unwerden hiernit per Referenz in die Offenhanung einbezogen. Für das beispielbafte Selektionsverfahren werden Phasmide bergessellt, welche die Expression des muteisren Lipocalin-Srunkungens als Pisionsprotein mit einer Stignalssquenz am N-Terminus bevorzugt der Ompa-Signalssquenz, und mit dem Helliprotein pilt des Phagen Mi3 (Model und Russel, im "The Bacteriophages", Vol. 2 (1988), Plenum Press, New 704, 375–4560 oder Pragmentent dieses Hülliproteins, welche in die Plagenbille eingebatu werden, am C-Terminus bewirken. Bevorzugt wird das C-terminale Pragment Apill des Phagen Hilliproteins, welches lediglich die Annisoaisen 217 bis 406 des antämtiches Infülliproteins pill enhalte. Just Herstellung der Plassorsproteine verwendet. Besonders bevorzugt wird ein C-terminales Pragment von pill, in dem der Cysteinrest an der Position 201 fehlt oder durch eine andere Aminosäure restezi: Live

Das Fusionsprotein kann noch weitere Bestandteile enthalten, wie z. B. ein Affinitistsanhängset oder eine Epitiopsequenz für einen Antikörper, die dem Nachweis, die Immobilisierung oder die spätere Reinigung des Fusionsproteins oder seiner Teile gestattet. Ferner kann sich zwischen der für das Lipocalin oder Antiëalin kodierenden Region und dem Genabschnitt für das Hüllprotein oder sein Fragment ein Stopcodon, vorzugsweise ein Amber-Stopcodon, befinden, das in einem geeinerte Nuoressorstamm bei der Tansalstand zu zumindest teilweise in eine Amnessen übersetzt wird.

Als Phasmide wedden hier haktorielle Phasmide bezeichnet, die die intergonische Region eines filamentösen Bakteriophagen, wie z. B. MI 3 oder II (Beket und Zink, Gene 16 (1981), 35 - 55) oder einen funktionellen fülle fluwen trugen, so daß bei Superinfektion der Bakterionzelle mit einem Helferphagen, beispielsweise MI3KO7, VCS-MI3 oder Reße, ein Stenn get zizkulten Phasmid-DIA mit Hilliproteinnen verpackt und als sogueanntse Phagemid in das Medium ausgeschleust wird. Dieses Phagemid hat einerseits das von dem jeweiligen Phasmid kodierte Lapocalimutein als Fusion mit dem Hölliprotein pill Oler dressen Fargment an seiner Oberfläche eingebaut, wobei die Signalsequerz vor dem Phisosprotein in der Regel abgespatien wird. Andersradis trägt es eine oder mehrere Kopien des nativen II olliproteins pill von dem Helferbreisen und sis somit in der Laee, einen Rezionen – im alleremiene einem Bakterienstamm, der ein P- oder mit Helferbreisen und sis somit in der Laee, einen Rezionen – im alleremiene einem Bakterienstamm, der ein P- oder F'-Plasmid trägt – zu infizieren. Auf diese Weise wird eine physikalische Kopplung zwischen der verpackten Nukleinsäure, die die genetische Information für das jeweilige Lipocalinmutein oder Anticalin trägt, und dem kodierten Protein gewährleistet, das zumindest teilweise in funktioneller Form an der Oberfläche des Phagemids präsentiert wird.

Zur Konstruktion der Phasmide mit den für die Bbp-Muteine kodierenden Sequenzen kann beispielsweise der Vektor 5 pBBP20 (Fig. 5) verwendet werden. Zur Selektion von Anticalinen ausgehend von einem anderen Lipocalin wird ein analoger Vektor hergestellt, indem die DNA-Sequenz, die für dieses Lipocalin oder seine Muteine kodiert, anstelle der für das Bbp kodierenden Sequenz in den Vektor pBBP20 inseriert wird, Im Fall des Bbp oder seiner Muteine kann die für die vier Pentidschleifen kodierende Nukleinsäure beisnielsweise über die beiden BstXI-Restriktionsschnittstellen in den Vektor pBBP20 inseriert werden. Rekombinante Phasmide werden durch Transformation in den E. coli-Stamm, beispielsweise XL1-Blue (Bullock et al., BioTechniques 5 (1987), 376-379) oder TG1, eingebracht. Auf diese Weise wer-

den Klone hergestellt, die zahlreiehe verschiedene Lipocalinmuteine als Fusionsproteine produzieren können.

Anschließend wird diese Bibliothek, d. h. die Sammlung der erhaltenen Klone, nach bekannten Verfahren in Flüssigkultur mit einem M13-Helferphagen superinfiziert, Nach dieser Infektion kann die Inkubationstemperatur der Kultur zur Produktion der Phagemide abgesenkt werden. Bevorzugt werden Inkubationstemperaturen, bei denen eine optimale Fal-15 tung der Lipocalinmuteine als Bestandteil des Fusionsproteins mit dem Phagenhüllprotein oder seinem Fragment zu erwarten ist. Während oder nach der Infektionsphase kann in den Bakterienzellen die Expression des Gens für das Fusionsprotein mit dem Lipocaliumutein induziert werden. Die Induktionsbedingungen werden so gewählt, daß ein erheblicher Teil der produzierten Phagemide mindestens ein Lipocalinmutein präsentiert. Die Phagemide werden nach einer Inkubationsphase der Kultur von beispielsweise 6 bis 8 h isoliert. Zur Isolierung der Phagemide sind verschiedene Verfah-20 ren, wie z. B. die Präzipitation mit Polycthylenglykol bekannt.

Die isolierten Phagemide können durch Inkubation mit dem gewünschten Liganden einer Selektion unterworfen werden, wobei der Ligand in einer Form vorliegt, die eine zumindest vorübergehende Immobilisierung derjenigen Phagemide ermöglicht, die Anticaline mit der gewünschten Bindungsaktivität als Fusionsprotein in ihrer Hülle tragen. Unter den verschiedenen dem Fachmann bekannten Ausführungsformen kann der Ligand beispielsweise mit einem Trägerprotein, wie Serumalbumin, konjugiert und über dieses Trägerprotein an eine proteinbindende Oberfläche, beispielsweise Polystyrol, gebunden werden. Zu dieser Immobilisierung des Liganden lassen sich bevorzugt die für ELISA-Techniken geeigneten Mikrotiterplatten oder sogenannte "Immuno-Sticks" verwenden. Alternativ können auch Konjugate des Liganden mit anderen bindefähigen Gruppen, wie z. B. Biotin, eingesetzt werden. Der Ligand läßt sich dann an Oberflächen immobilisieren, die diese Gruppe selektiv binden, wie z. B. mit Streptavidin oder Avidin beschichtete Mikrotiter-

30 platten oder paramagnetische Partikel,

Vorhandene Proteinbindungsstellen an den mit dem Liganden besetzten Oberflächen können mit den für ELISA-Verfahren bekannten Blockierungsfösungen abgesättigt werden. Anschließend werden die Phagemide beispielsweise in einem physiologischen Puffer mit dem an der Oberfläche immobilisierten Liganden in Konlakt gebracht, Ungebundene Phagemide werden durch mehrfaches Waschen entfernt. Die an der Oberfläche verbleibenden Phagemidpartikel werden anschließend elujert. Zur Elution kann der freie Ligand in gelöster Form zugegeben werden. Die Phagemide können aber auch durch Zugabe von Proteasen oder unter mäßig denaturierenden Bedingungen, z. B. in Gegenwart von Säuren, Laugen, Detergentien oder chaotropen Salzen, eluiert werden. Eine bevorzugte Methode ist die Elution mittels Puffern mit pH 2,2, wobei das Eluat anschließend neutralisiert wird.

Danach werden E. coli-Zellen mittels allgemein bekannter Methoden mit den eluierten Phagemiden infiziert. Die Nukleinsäure kann auch aus den eluierten Phagemiden extrahiert und auf andere Weise in die Zellen eingebracht werden. Ausgehend von den dahei erhaltenen E. coli-Klonen werden durch Superinfektion mit M13-Helferphagen nach dem oben beschriebenen Verfahren wiederum Phagemide erzeugt und die auf diese Weise vermehrten Phagemide erneut einer Selektion an der Oberfläche mit dem immobilisierten Liganden unterworfen. Oft sind mehrere Selektionszyklen notwendig, um die Phagemide mit den Anticalinen in angereicherter Form zu erhalten. Die Anzahl der Selektionszyklen wird bevorzugt so gewählt, daß bei der anschließenden funktionellen Analyse mindestens 0,1% der untersuchten Klone Lipocalinmuteine mit nachweisbarer oder bestimmbarer Affinität zu dem vorgegebenen Liganden produzieren. Abhängig vom Umfang, d. h. der Komplexität der eingesetzten Bibliothek sind dazu typischerweise 2 bis 8 Zyklen notwendig.

Zur funktionellen Analyse der selektierten Muteine wird ein E. coli-Stamm mit den nach den Selektionszyklen erhaltenen Phagemiden infiziert und die entsprechende doppelsträngige Phasmid-DNA isoliert. Ausgehend von dieser Phasmid-DNA oder auch von der aus den Phasmiden extrahierten einzelsträngigen DNA kann die Nukleinsäuresequenz der selektierten Lipocalinmuteine mittels der dazu üblichen Methoden bestimmt und die Aminosäuresequenz daraus abgeleitet werden. Die mutierte Region oder die Sequenz des gesamten Lipocalinmuteins oder Anticalins kann in einem anderen Expressionsvektor subkloniert und in einem geeigneten Wirtsorganismus exprimiert werden. Als Expressionsvektor kann beispielsweise pBBP21 verwendet werden, und die Expression mit pBBP21-Derivaten kann in E. coli-Stämmen, beispielsweise E. coli-TG1, durchgeführt werden. Die gentechnisch hergestellten Anticaline können durch verschiedene proteinchemische Verfahren gereinigt werden. Die beispielsweise mit pBBP21 produzierten Anticaline tragen das Affinitätspeptid Strep-Tag II (Schmidt et al., J. Mol. Biol. 255 (1996), 753-766) an ihrem C-Terminus und können daher bevorzugt mittels der Streptavidin-Affinitätschromatographie gereinigt werden,

Die Selektion kann ebenso mittels anderer Methoden durchgeführt werden. Eine Vielzahl entsprechender Ausführungsformen ist dem Fachmann bekannt oder in der Literatur beschrieben. Auch eine Kombination von Methoden kann angewandt werden. Beispielsweise können Klone, die durch "Phage Display" selektiert oder zumindest angereichert wurden, zusätzlich einem "Colony Screening" unterzogen werden. Diese Vorgehensweise hat den Vorteil, daß dabei direkt einzelne Klone hinsichtlich der Produktion von Anticalinen mit nachweisbarer Bindungsaffinität für einen Liganden isoliert werden können.

Neben der Verwendung von E. coli als Wirtsorganismus bei der "Phage Display"-Technik oder der "Colony Screening"-Methode lassen sich beispielsweise auch andere Bakterienstämme, Hefen oder auch Insekten- oder Säugerzellen dazu heranziehen. Zusätzlich zur Selektion eines Anticalins aus einer primären Bibliothek, die ausgehend von einer kodierenden Nukleinsäureseguenz für ein Lipocalin hergestellt wurde, können vergleichbare Methoden auch angewandt

werden, um ein Anticalin durch wiederholte, ggf. eingeschränkte Mutagenese seiner kodierenden Nukleinsäuresequenz hinsichtlich Affinität oder Spezifität für den gewünschten Liganden zu optimieren.

Es ist überraschend, daß mit dem erindungsgemüßen Verfahren Anticaline gewonnen werden klunen, die hohe Affinitität zu einem vorgegebenen Liganden zeigen Mit den in den Besiptelen beschriebenen Anticalinen wurden für verschiedene Fluoresceinderivate Bindungskonstanten bestimmt, die mehr als 10° M° 1 betrugen. Diese Affinititätwerte liegen in derselben Größenordnung wie des Affinititäten der Lipocaline zu intern natürlichen Liganden, beispielsweise vom Rép zu Vitanita A (Cogan et al., Bur. 2. Biochen. 65 (1976), 17–18), im Gegenstat zu den natürlichen Liganden der Lipocaline, die in der Regel wasserunlöslich und chemisch unbeständig sind, handelt es sich allerdings bei Phorescein um eine relativ hytophile Verbindung, die auch in immunologischen Studien als Hapten mit Modellchankter eingestetzt wurde (Voss, Fluorescein Tapten: An Immunologisch Probe (1984), CRC Press), Zudem zeigt das Pluorescein mit dem 10 Mitwerfüh (Nychen urgerünglichen Liganden des Byp, kärdeid sirksturcile Verwandsschaft.

Solehe mit den Amtealinen erzielbare Affinitäten für neue Liganden sind vorgleichbar mit den Affinitäten, welche für Antikörper aus der sekundüren Immunantwort bekannt sind. Darüber hinaus besteht zusätzlich die Möglichkeit, die hergestellten Anticaline einer weiteren, ggf. pariellen Zufallsmutagenese zu unterwerfen, um aus der dabei erhaltenen neuen Bibliothek Waranten mit noch beherer Affinität zu selektieren. Entsprechende Worgehensweisen wurden bereits im 15 Pall rekombinanter Antiköperfreignente zum Zweck einer "Affinitistmantrerung" besehrichen (Low et al., suprar, Barbas und Burton, Trends Biotechnol. 14 (1996), 230–234) und lassen sich vom Fachmann auch auf die Anticaline in entsprechender Weise anwenden.

Überraschenderweise zeigle sich weitenlin, daß die vier Peytidschleifen, welche die Ligander-Biodungstasche der Lipocaline bilden, hohe Tildernzu fich aminesäurensbintionen aufweisen, ohne daß die jellung der Polypeptikeltei in des
gewonnene Anticalinen dadurch wesculich beeintrichtigt wird. Dementsprechend ist es möglich, Anticaline zu generieren, die Biodungstaschen mit vielfälligen Oberflicheneigenschalen aufweisen, so daß die motelschafe Eftsennung von
unterschiedlichsten Liganden, auch von Peptiden oder Polypeptiden sowie anderen Makromotektilen, realisiert werden

Ist die genetische Information für ein Anticalin erst einmal vorhanden oder seine Aminosäuresceuenz bekannt, so läßt 25 es sich mit allgemein bekannten geutechnischen Verfahren produzieren. Bevorzugt sind Verfahren zur Herstellung von Anticalinen, wobel das Anticalin, ein Fragment des Anticalins oder ein Fusionsprotein aus dem Anticalin und einem anderen Polypeptid ausgehend von der für das Anticalin kodierenden Nukleinsäure mittels gemechnischer Methoden in einem bakteriellen oder eukaryonischen Wintsorganismus produzier und aus diesem Mirstorganismus der dessens Kultur gewonnen wird. Die Tatsache, daß dabei in der Regel nur ein Strukturgen zur Expression gebracht werden muß, stellt one erhebliche Vereinsfachung in Vergleich zu den Antijkförmen oder ihren Fragmennennen dar.

Eine Vielzahl von Witsenganismen, wie E. coli und undere Graus-negative ober auch Graus-positive Bakterien, Hefen und andere ueukeryontsiene Zellen, kann zur gentechnischen Herstellung eringesetzt werten. Auch die Wallt zwischen Hefen versen Expressionsstrategien ist möglich. So flährt beispielsweise im Witsorganismus E. coli die Sekretion mit einer gegienten Signakequeurz, wie in den Beispielne beschrieben, zum kontekt gefalteten, flauktioneller Protein, in dem die 35 Diauffichindungen ausgebildet sind, Anderreseits ist es ebesfalls möglich, en Anticain im Cytosol einer Bakterienzelle zu produzieren und, fallst das Lipocatin im Cytosol nicht funktionell gefaltet wirt, dieses erst in vitre funktionell zu falten. Selbst eine Faltung aus Aggregaten, welche sich bei der Sekretion gef. im Periplasma des Bakteriums ansammeln, ist

Genechnisch hergestellte Anticaline Können mittels einer Violtzahl etablierter Methoden gereinigt werden. Die Filg- 40 nang der Methode hängt jewells vom verwendeten Wirtsorganismus, der Expressionsstrategie und anderen Factoren ah, die dem in der Expression und Reinigung rekornblannter Proteine erfahrenen Fachmann bektennt sind. Die Reinigung konn ggf. vereinflacht werden, indem das Anticalin mit einer oder metureren Pepidsequeren Instoniert wird. Beworzugt sind zur Fusion solche Pepidse oder Proteine zu verwenden, die dem resultierenden rekombinaten Protein Affinität zu bestimmten Säulenmasterialien verleiben. Solche Fusionen sollten die Funktion des Anticalins nicht negativ beeinflussen oder mitsense zu. Se durch Einflügung geeigneter Proteinessechnittsstellen abspaltatur sein. Als typische Beispele für Fusionen oder mitsense zu. Sa durch Einflügung geeigneter Proteinessechnittsstellen abspaltatur sein. Als typische Beispele für Fusionen barben zu der Beispele für Pusionen sollten die Protein der Beispele für Pusionen berüher der Beispele für Pusionen des Protein G. genannt. Ebense Kohnen Anticaline über ihre jeweilige Tiganden-Bindungsgestelle mittels einer Affaititätschromatographie an denn eriener Säulenmarkt immobilistierten zugebörigen Liganden, bzw. gegelenen Dervivaten dieses Liganden, gereinigt werden. Der Aufbau der Anticaline aus einer gehörigen Liganden, bzw. gegelenen Dervivaten dieses Liganden, gereinigt werden. Der Aufbau der Anticaline aus einer gehörigen Liganden, bzw. gegelenen Dervivaten dieses Liganden, gereinigt werden. Der Aufbau der Anticaline aus einer gehörigen Liganden berüher der geweichneten zu zewöhrlichtet zu der der der der der der der der der d

Die Struktur eines Antienlins kunn zum Zweck der verbesserten Produktion, Reinigung oder Anwendbarkeit zusätzlich modifizier werden. So kann beispielsweise das No oder das Cterninale Peptidesgenen, welches nicht Besandteil
der B-Barrel-Struktur ist, enfrent werden. Nochandene Disulfidhindungen können durch Sübeituition der Cysteinnesse 55 eilmitiere, oder neue Disulfidbindungen können an anderer Stelle eingeführt werden. Preie Cysteinresste, wie der Rest
116 im ApoD, Können entfernt werden, wenn sie z. B. die Produktion oder die Stabilität des Anticalins beelnträchtigen.
Ggf. Können auch Cysteinresste neu eingeführt werden, um z. B. entsprechende Proteinkonjugate durch ehenische Koppung mit anderen Komponenten heutzwastellen. Auch Können außerhalt der eigenführen Ligandenbindungstache Birdungsstellen für weitere Liganden, wie z. B. Metallionen, in das Anticalin eingebaut werden. Schließlich Können auch zu 60 anderen Zwecken als der Proteinproduktion oder -reitigung Fusionsporteine aus Anticalinen und anderen Polypeptiden,
Proteinen oder Proteindomänen mittles dem Fuchmann bekannter Methoden hergestellt werden. Die Pusion kann bevorzugt um N-Terminss oder auch am C-Terminss des Anticalins erfolgen.

De artige Pusionen können geeignet sein, um dem Anticalin neue Eigenschaften zu vermitteln, wie z. B. enzymatische Aktivität oder Affinität zu anderen Molekülen, wie Proteinen, Makromolekülen oder niedermolekularen Liganden. Beispielsweise sind Pusionen mit Braymen, welche chromogene oder fluorogene Reaktionen kutalysieren oder zur Freiserung von cytotoxischen Agenzien dienen können, möglich. Weitner Beispiele Für Pusionspartner, die in der Praxis von Votetsi sen können, sind Bündungsdomänen wei die Albumin-Bündungsdomäne von Fordein G. Protein A, Antikörper-

fragmente, Oligomerisierungsdomstnen, Tokine oder auch Anticaline mit anderer oder dersebben Ligandenspezifist. Alternativ zur Hentellung voe Pisakonsproteinen können auch Konjugate aus Anticalinen und Provinen, Nutledinsätunen oder nahezu beliebigen Biomolekillen und ehemischen Verbindungen anhand dem Fachmann bekanntet Methoden her-

Bevorzugte Liganden für Anticaline sind einerseits chemische Verbindungen in freier oder konjugienter Form, die Merkmale eins immunologischen Haptens aufweisen, und andererstie Peptide, Dytspeptide oder andere Maktromoleklie wie auch entsprechende Konjugate davon. Illi interessantes Anwendungsgebiet ist der filmsatz der Anticaline zum Zweck des Nachweisers vom indirt ratioaktiv markieren Bisonoleklien, insbesondere Nukleinsitzene Nos ind zum Bei20 spiel chemisch reaktive Derivate des Fluoresceins zur Markierung von Proteinen oder von Nukleinsätzene kommerziell verflügben, und auch Verfalter zum Einban von Housesceingungen bei der Synthese oder Replikation von Nukleinsätzeren sind sekannt. Entsprechend modificierte Nukleinsätzene lassen sich als spezifische Gensonden verwenden und anseitsießend mit den in den Beispielen beschriebenen Anticalienn anschweisen.

Zahlreiche Anwendungsmöglichkeiten für die Anticaline liegen in der Medizin. Neben dem Einstatz in der Diagnostik Könen auch Anticaline bergseitelt werden, welche beispielsweise gewehs- eder tumonspresifische zultüller Oberflichenmolektille binden. Entsprechende Anticaline könene in konjugierter Form oder als Fusionsproteine zum "Tumor Imaging" oder direkt zur Kreisbettenpie eingesetzt urveine. Zur Herstellung solicher Anticaline kann es zweckmäßig sain, von einem menschlichen Lipocalin auszugehen, wie z. B. dem Rhp oder dem ApD Die geringe Größe der Anticaline oder ihrer Derivate hat dabei gegenüber den Antikforper nace und vorteilhafte Fügenschaften zur Folge.

Die Erfindung wird weiter veranschaulicht durch die nachstehenden Beispiele und die beigefügten Zeichnungen, in denen:

Fig. 1 die molekulare Runnstruktur der Bbp mit seinem Liganden Bilivertin IXy schematisch durstellt (A) und die räumliche Position derjonigen Aminosäuren angibt (B), die bevorzugt Gegenstand der Mutagenese zur Herstellung von Anticalinen sind;

Fig. 2 die Topographie der Polypeptidkette f\u00fcr die Liganden-Bindungsstellen von Antik\u00f6rpern (A) und von Lipocalinen (B) miteinander vergleicht;

Fig. 3 die Aminosäuresequenzen verschiedener Lipocaline gegenüberstellt;

Fig. 4 die Herstellung der Bibliothek der Lipocalinmuteine auf der Ebene der Nukleinsäuren schematisch veranschaulicht;

Fig. 5 den Phasmidvektor pBBP20 schematisch wiedergiht;

Fig. 6 die Expressionsvektoren pBBP21 (A) und pBBP22 (B) schematisch darstellt;

Fig. 7 die Bindung eines Peptids durch Anticaline in einem ELISA demonstriert.

Fig. 1 zeigt die Kristallstruktur des Bbp (Dast i IBBP aus der Brookhaven Protein Data Bank; Molektil A), die mit Hilfe das Programms MOLSCRIPT (Kraulis 1, Appl. Cryst. 24 (1991), 946-959) garbaisch dargestellt wurden. In (A) 45 sind der gebundene Ligand wie auch die beiden Disulfidbindungen in dem Polypeptid als "Ball and Stick" wieclergegeben (Kohlenstoff: schwarz, Stickstoff, Schwedel: dankelgrau; Sauesstoff: hellgrau). Die einzelnen FFathbiatstränge sind als Bänder und die G-Flöts ist så Stjärtela abgebridle. Die kelbertuige Form der Ligandene-Bindungsstelle ist oben ann offenene Unde des aus den acht antiparalielen FFathbiatsträngen gebildeten F-Barrels zu erkenene. In (B) sind die C-Flor-stitionen der Aminosäuren in der entlang der Polyperbidkete miteinander verbundene Kugeln wiedergegeben. Der N- und der C-Terminus des Folypeptids ist markiert. Die schwarz dargestellten C*Positionen sind mit den Sequenzmunnen bezeichent und geben die Liege der in den Reispielen muteiter Aminosäuren in der Struktur des Bbp ach in den Reispielen muteiter Aminosäuren in der Struktur des Bbp.

Fig. 2 zeigt eine Aufsicht (A) auf die Antigen-Bindungsstelle im Fv-Pragment eines Immunglobulins, welche gemeinsur von den variabien Domitien VI. und VII gebildtet wird, und (B) auf die Liganden-Bindungsstelle eines Lipocalins. Die B-Pätlblistertinge eine stage saufcender zur Papierobene angeordnet und als Balken degestellt. Die 55 sechs CDRs (I. I. I. 2, 13, H. I. 72, H.) im Immunglobulin sowie die vier Pepitkschleffen im Lipocalin verbinden jeweils zwei B-Pätlbatstränge mitlendarer. Die anderen Verbindungssermente und Strukturelements sind wegelassen.

Fig. 3 zeigt einen Sequenzvergleich (Angabe der Aminosluren im Einbuchstaben-Code) zwischen dern Billin-Birdungsprotein (SWISS-PROT Datenbank Zugriffscode P03444), dem mensehlichen Appliepportein Die SWISS-PROT Datenbank-Zugriffscode P03090) und dem Retinol-Bindungsprotein (SWISS-PROT Datenbank-Zugriffscode P02753) in Form der maturen P019peptide. Die seits Segmente im Bereich des pB-Barrels, welche den konservieren pF-Bildbat-strängen entsprechen und in den Kristallstrukturen von Bép und Reb große Anhaltcheit aufweisen, sind durch Unterstreichung hervorgehohen. Die Schleiferengienen, in denen Aminosluren bevorzugt ausgetauscht werden sollen, sind unterhalb der Sequenz des Böh durch doppelles Unterstreichen gekennzelichen. Die Springen Positionen im Beb, welche in den Beispielen mutiert werden, sind zusätzlich durch Sterne markiert. Das Alignment zwischen den Sequenzen von Böb und Anobl entsyricht dereinen in der Publikation von Peisten und Boeuski (New Biolositz 3 (1990), 197–2006).

Fig. 4 zeigt schematisch eine Strategie zur konzertierten Mutagenese von 16 ausgewählten Aminosäurepositionen im Beb durch wiederholte Anwendung der Polymerase-Kettenreaktion (PCR). Für jede der vier Peptidschleifen des Lipocalins, in der Aminosäuren mutiert werden sollten, wurde ein Oligodesoxyanktleotid synthetistiert, SEQ III NO: 1, SEQ

ID NO: 2, SEO ID NO: 3 and SEO ID NO: 4, wobei an den Mutationsstellen jeweils die im Sequenzprotokoll angegebenen Mischungen der Basenbausteine eingesetzt wurden. Aufgrund der gewählten Zusammensetzung konnte an allen mutierten Codons aus den drei insgesamt möglichen Stopcodons ggf. nur das Amber-Stopcodon, TAG, entstehen, welches in den zur Genexpression verwendeten E. coli supE-Stämmen XI.1-Blue oder TG1 als Glutamin translatiert wird. Für bestimmte Anwendungen, beispielsweise zur Genexpression in anderen Bakterienstämmen oder Organismen, kann ein solches Nonsense-Codon, wenn es im Strukturgen für ein selektiertes Anticalin auftritt, vom Fachmann z. B. mittels ortsgerichteter Mutagenese durch ein für Glutamin kodierendes Codon substituiert werden. Mit den Primern SEO ID NO: 1 and SEQ ID NO: 2 warde unter Verwendung der pBBP20-Plasmid-DNA (SEQ ID NO: 10), die das Bbp-Strukturgen enthält, als Matrize ein Nukleinsäurefragment mit 159 Basenpaaren amplifiziert (1, Schritt, A). Parallel dazu wurde mit den Primern SEQ ID NO: 3 und SEQ ID NO: 4, ebenfalls unter Verwendung von pBBP20 als Matrize, ein Nukleinsäurefragment mit 164 Basenpaaren amplifiziert (1. Senritt, B). Die Mischung dieser beiden Fragmente diente als Matrize in einem 2. Amplifizierungsschritt in Gegenwart eines mit den beiden Fragmenten hybridisierenden Oligodesoxynukleotids SEQ ID NO: 5 sowie der beiden flankierenden PCR-Primer SEQ ID NO: 6 und SEQ ID NO: 7, wobei ein Genfragment von 371 Basenpaaren erhalten wurde. Dieses enthielt alle 16 mutierten Codons und wurde anschließend mittels der beiden BstXI-Schnittstellen in dem Vektor pBBP20 kloniert. Die Verwendung dieser beiden Restriktionsschnittstellen, die durch ihre spezielle Anordnung beim Restriktionsverdau zu zwei nicht kompatiblen überhängenden DNA-Enden führten, ermöglichte eine besonders effiziente Legierung. Zur Einführung der beiden BstXI-Schnittstellen in das Bbp-Strukturgen waren zuvor die beiden Aminosäuresubstitutionen Asn21 zu Gln und Lys135 zu Met gegenüber der ursprünglichen Sequenz vorgenommen worden.

Fig. 5 zeigt eine Zeichnung von pBBP20. Dieser Vektor kodiert für ein Pusionsprotein aus der OmpA-Signalsequenz, einem veränderten Bbp mit den vier Aminosäuresubstitutionen Asn1 zu Asp, Asn21 zu Gln, Lys87 zu Ser und Lys135 zu Met, dem Strep-Tag II-Affinitätsanhängsel und einer verkürzten Form des Hüllproteins pIII von M13, umfassend die Ammosäuren 217 bis 406 (pHI). Das Strukturgen steht unter der Transkriptionskontrolle des Tetracyclin-Promotor/Operators (teiple) und endet am Lipoprotein-Transkriptionsterminator (tipe). Weitere Elemente des Vektors sind der Replikationsursprung (ori), die intergenische Region des filamentösen Bakteriophagen f1 (f1-IG), das für die β-Lactamase kodierende Ampicillin-Resistenzgen (bla) und das Tetracyclin-Repressorgen (tetR). Zwischen der kodierenden Region für das Bbp mit der OmpA-Signalsequenz und dem Strep-Tag II sowie der kodierenden Region für das verkürzte Phagenhüllprotein pIII befindet sich ein Amber-Stopcodon, welches in einem Amber-Suppressor-Wirtsstamm teilweise überlesen wird. Die beiden BstXI-Schnittstellen, die zur Klonierung der mutierten Genkassette verwendet wurden, und die das Strukturgen flankjerenden Restriktionsschnittstellen sind markiert. Ein relevanter Ausschnitt aus der Nukleinsäuresequenz von pBBP20 ist mit der kodierten Aminosäureseguenz im Sequenzprotokoll als SEQ ID NO: 10 wiedergegeben. Der Ausschnitt beginnt mit einer Hexanukleotidsequenz, die durch Legierung eines Xbal-Überhangs mit einem dazu komplementären Spel-Überhang erhalten wurde, und endet mit der HindIII-Schnittstelle. Die Vektorelemente außerhalb dieses Bereichs sind identisch mit dem Vektor pASK75, dessen vollständige Nukleotidsequenz in der Offenlegungsschrift DE 44 17 598 A1 angegeben ist.

Fig. 6 zeigt eine Zeichnung von pBBP21 (A) und von pBBP22 (B). pBBP21 kodiert für ein Fusionsprotein aus der OmpA-Signalsequenz, einem veränderten Bbp gemäß Fig. 5 und dem Strep-Tag II-Affinitätsanhängsel. Dieses Strukturgen wird von dem dsbC-Strukturgen (einschließlich dessen ribosomaler Bindungsstelle) aus E. coli (Zapun et al., Biochemistry 34 (1995), 5075-5089) als einem zweiten Cistron gefolgt. Das dadurch gebildete künstliche Operon steht unter gemeinsamer Transkriptionskontrolle des Tetracyclin-Promotor/Operators (tet^{p/o}) und endet am Lipoprotein-Transkriptionsterminator (hpp). Alle weiteren genetischen Elemente sind identisch mit pBBP20 gemäß Fig. 5. Die mit der Kosekretion verbundene Überproduktion der bakteriellen Disulfidisomerase DsbC kann die Knüpfung der richtigen Disulfidbrücken in dem Lipocalin unterstützen und so die Ausbeute an korrekt gefaltetem Polypeptid steigern. Allerdings ist die Produktion des Lipocalins oder der Anticaline auch ohne diese Maßnahme möglich. Bin relevanter Ausschnitt aus der Nukleinsäuresequenz von pBBP21 ist mit der kodierten Aminosäuresequenz im Sequenzprotokoll als SEQ ID NO: 11 45 wiedergegeben. Der Ausschnitt beginnt mit der Xbal-Schnittstelle und endet mit einem Hexanukleotid, das durch Legierung eines stumpfen Strangendes mit einem aufgefüllten HindIII-Strangende erhalten wurde, wobei die ursprüngliche HindIII-Schnittstelle verloren ging. Die Vektorelemente außerhalb dieses Bereichs sind identisch mit dem Vektor pASK75, dessen vollständige Nukleotidsequenz in der Offenlegungsschrift DE 44 17 598 A1 angegeben ist. pBBP22 kodiert für ein Fusionsprotein aus der OmpA-Signalsequenz, einem veränderten Bbp gemäß Fig. 5, dem Strep-Tag II-Affinitätsanhängsel und einer Albumin-Bindungsdomäne (abd) des Protein G aus Streptococcus (Kraulis et al., FEBS Lett, 378 (1996), 190-194). Alle weiteren genetischen Elemente sind identisch mit pBBP20. Ein relevanter Ausschnitt aus der Nukleinsäuresequenz von pBBP22 ist mit der kodierten Aminosäuresequenz im Sequenzprotokoll als SEQ ID NO: 12 wiedergegeben. Der Ausschnitt beginnt mit der Xbal-Schnittstelle und endet mit der Hindill-Schnittstelle. Die Vektorelemente außerhalb dieses Bereichs sind identisch mit dem Vektor pASK75, dessen vollständige Nukleotidsequenz in 55 der Offenlegungsschrift DE 44 17 598 A1 angegeben ist.

Fig. 7 zeigt eine graphische Darstellung der Daten aus Beispiel 7, in der ein synthetisiertes Peptidepitop des Hepatitis C-Virus mit den Anticaliene Hepet (D (Quadrate) und Hepet (A Kreise) in einem ELISA nachgewiesen wurde. Zum Wegleich sind die mit dem Bhp (Dreiecke) erhaltenen Werte aufgetrugen. "C" sieht für die relative Proteinkonzentration innerhalb leier Verdünnunsersile.

Beispiele

Beispiel 1

Herstellung einer Bibliothek für Lipocalinmuteine

Sofern nicht anders angegeben, wurden die dem Fachmann geläufigen gentechnischen Methoden, wie sie z.B. in

Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual (1989), Cold Spring Harbor Press) beschrieben sind, verwendet.

Zur konzertiertem Motagenese von insgesamt 16 uasgewählten Amitoosäurepositionen in den vier Peptidschleifen des Böp winde die PCR in mehreres schritten genäße Fig. 4 angewand. Die PCR-Renktionen wurden in den ersten beiden 5 Amplifizierungsschritten in einem Vollamen von 50 ul durchgeführt, wobei 10 mg pBBP3D-Pfsamid-DNA als Matrize sowie jeweite 25 pmol der Prinner, welche nach der bilichen Phosphoramitid-Methode symbetistien worden waren, eingessetzt wurden. Zustem enthielt der Reaktionsansatz 5 pil 10 x Tsap-Puffer (100 mM Tris/HCI pH 90, 500 mM KCI, 1% v/v Tritoo X-100), 3 pil 25 mM MgCQ, 5 pil MCPT, 8 v/v Zip mM dATP, dCTP, dGTP, dTP, Mach Antillen mit Wasser wurde der Ansatz mit Mineraldi überschichtet und in einem programmierbaren Thermostatisierblock für 2 min auf 54°C erhitzt. Ansatzließend wurden 2,5 v Tap DNA-Polymeras (5 vill.) Promega) zurgegeben und 20 Temperaturzyklen von 1 min bei 94°C, 1 min bei 10°C, 1,5 min bei 17°C, gefolgt von einer Inkubation für 5 min bei 60°C, durchgeführt. Die gewinschen Amplifürzerungsprodulies wurden durch prignarufe vog agenso-Celelektvophores unter Verwendung des Jesser DNA (Extraction Kits (Genomed) nach den Angaben des Herstellers um Low Melting Point Agarose (Gibeo BRL) isoliert.

Der darauffolgende Amplifizierungsschrift wurde in einem 100 µl-Ansatz durchgeführt, wobei jeweils ca. 6 ng dieser beiden Fragmene is a Mazira, 2 is 60 mott der beiden Primer SEQ DIN Oc. 6 ond SEQ DIN Oc. 7 sowie I proni des Oligo-desoxynukleonids SEQ DIN Oc. 5 of segesetze wurden. Die restlichen Komponenten des PCR-Ansatzes wurden wie in den vorangegangenen Amplifizierungsschriften mit der doppelten Menge zugesetzt. Die PCR fand bei 20 Pitmperaturzyklet von 1 min bei 94°C, 1 min bei 55°C, 1,5 min bei 72°C statt, gefolgt von einer abschließenden Inkubation für 5 min bei 60°C. Dass erwartete Fragment wurde ermeit darcher prignartise Agentsoro-Gelelektroproxes isoliert.

Zur Klonierung dieses Fragments, welches die Bibliothek der Lipocalimmuteine in Form der Nukleinsäure repräsentierte, wurde es zunächst mit dem Restriktionsenzym BeKI (New England Biolabs) nach den Angaben des Herstellers sechnitten. Die Reinigung des rehaltenen Nukleinsurfergaments 335 Basenpaare, by ple röftigte wederum mitteb präparativer Agarose-Gelelektrophorese. Analog wurde die DNA des Vektors pBBP20 mit BstXI geschnitten und das grö-

25 Bere der beiden Fragmente (3971 bp) isoliert.

Zur Legieurug wurden ()53 gg (42 pmol) des PCR-Pragments und 11 µg (42 pmol) des Velkorfragments in Gegerwart von (10 Weiss Irinis 17 BNA-14µsse (New England Blölubs) in einem Gesamtvolumen von Süly (15 0 mM Tils HCl pH 7.8, 10 mM MgCls, 10 mM DTT. 1 mM ATP, 50 µg/m BNA) für zwei Tage bei 16°C linkublert. Anschließend wurde die DNA gefflit, Indemis jeweits 12 µl gles Legieurugsmassters mit 10 µg (RNA) aus Hefe (Boehringer Manntierin).

30 Zij 15 M Ammoniumaestat und 100 µl Ebanol versutzt wurden. Nach Inskubstion bei -20°C für drei Tage wurde zentrüngiert (25 min, 16 000) 4 «VC.) Das Prätigitud wurde mit jeweitig 200 µl Ebbanol (79% W. -20°C) gwasschen und unter Vakuum getrocknet. Die DNA wurde schließlich in 43.6 µl TEP/10 (1 mM Tils/HCl pH 8.0, 0,1 mM IBVIA pH 8.0) aufgenummen. Die DNA-Koncentration der erhautenen Lösung wurde durch murlyichtech Agarous Gelelektrophores amhand der Fluoreszezintensitä der mit Bihidiumbromid angefflichen Banden im Vergleich mit einer Probe bekannter.

S Konzentration obspeschätzt.

Die Präparation elektrokompetenter Zellen des B. coli Ki2-Stamms XLi-Blue (Bullock et al., supra) erfolgte gemßd den von lung und Chow (Thords Gene. I. 1) (1995), 128–129) und von Hengen (Thords Biochem. Sci. 2) (1996), 157–16) beschriebenen Methoden. I. 11.B-Medium wurde durch Zugabe einer stationitren XI-Blue (Beernachtkultur soft eine optische Dichte bei 600 nm, ODoog = 0.06 eingestellt und bet 200 Upn und 26°C in einem 2 i Feitenmeyer-Kolben inkuhert. Nich Brurchen von ODoog = 0.6 wurdt die Kultur für 3 min auf für gekühlt und anschlichend für 15 min heit 4000 g und 4°C zentrfüglert. Das Zellsedüment wurde zweimal mit jeweils 200 ml eiskoltem 10% wV Glycerin gewaschen und sechließlich in 2 ml eiskaltem OTY-Medüm (10% wV Glycerin, 0.12% wV Heffeentraft, O.S. wV Typorol)

resuspendiert.

Zur Elektroporation wurde das Easyjec T Basic System (EquilBio) mit den dazugebörigen Küvetten (Elektrodenab48 stand 2 mm) verwendet. Alle Arbeitsschritte wurden im Kühlraum bei 4°C durchgeführt. Jeweils 5 bis 6 jul der oben genannten DNA-Josung (245 Jupf) wurden im 40 jul der Zelbusspension gemischt. 1 min auf Eis inktholert und anschlieBend in die Küvete überführt. Nach der Elektroporation wurde die Suspension sofort in 2 ml frischem, etkaltem SOCMedium (25 w. V Trypson, 65% w. V Hrefsenskt, 10 mM MagCo, 10 mM MagCo), 10 mM MagCo), werdennt und für

Go min bei 3°C und 200 Upm geschättelt. Die Zellen wurden anschließend jeweils für 2 min bei 3600 geschinentiert, in

9 1 ml LB-Medium mit 100 jurfan Anpieillin (Elektram) reusupendiert und zu je 200 ju and Agar-Platten (404 mm Urchmesser) mit 1.B/Amp-Medium ausplatteit. Unter Einsatz von insgesamt 10,7 µg der füglerten DNA wurden auf diese
Weise mit and Elektroporationssamsätzen 3,73 · 108 Transformande nechtlenet, die auf 40 Agar-Platter verteilt waren und

gemäß Beispiel 2 weiter verwendet wurden.

Beispiel 2

Phagemidpräsentation und Selektion von Anticalinen gegen Fluorescein

Die auf LB/Amp. Agar ausplatistens Zellen, welche mit den Phasmid-vektoren transformiert waren, die für die Biblioble der Lipocalimueine ist Pissionsproteine kodierten, mytend für 14 he bli 27°C. Intabiert. Dann wurden die Kolorius
unter Zustaz von je 10 ml 2 × YT/Amp. Meditum von den Agar-Platten abgeschabt, in einen sterilen Behomsperkolben
überführt und zur vollständigen Reasspendierung für 20 min bei 13°7°C. 200 Upm geschätelt. 500 ml auf 37°C vorgewärmtes 2 × YT/Amp. Meditum wurden mit 2,3 ml dieser Suspension instullert, so daß die Zelldichte OD₂₆₉ bei 0,08 kg.
Diese Kultur wurde bei 37°C, 160 Upm bis zu einer Zelldichte von OD₂₆₉ = 0,5 inkobiert, mit VCS-Mil 3 Helferphage
(6 Strangene) infiziert (Multiplicity of Infection cn. 10) und für weitere 30 min bei 37°C, 160 Upm geschütet. AnsschlieBend wurde Kammayin (70 µgm) zugegeben, die Inkubstoternsperatur auf 26°C erreiterligt und nach 10 ml mit 23 µgl
Anhydrotetravyclin (250 µl einer 50 µg/mi-Stammilssung in Dimethylformamid, DMif) zur Induktion der Genexpression
verzetzt. Anschließend wurde für weitere 7 he is 26°C, (160 Upm in laubbiert.

50 ml wurden aus dieser Kultur entnommen und die Zellen durch Zentrifugation (15 min, 12 000 g, 4°C) sedimentiert. Der Überstand, der die Phagemidpartikel enthielt, wurde sterifialtriert (0,45 min), mit 144 Volumen (12,5 ml) 20% w/v PBG 8000, 15% w/v NicCl wersetzt und über Nacht bei 4°C inktoben. Nach Zennfrügsation (20 min, 18000 g, 4°C) wurden die präzipitierten Phagemidpartikel in 2 ml kaltem PBB (4 mlM KH₂POs, 16 mlM NoHPOs, 115 mlM NoCl, pH 7,4) gelöst. Die Lixong wurde für 30 min auf Eis inktober und auf zwei, 15 ml-Reaktionsgefüle verteilt. Nach Abzentrichgieren ungelöster Bestandteile (5 min, 18 500 g, 4°C) wurde der Überstand jeweils in ein neues Reaktionsgefüls bier-führ

Zur erneuten Fällung der Phagemidpartikel wurde mit 1/4 Volumen 20% w/v PEG 8000, 15% w/v NaCl gemischt und für 30 bis 60 min auf Eis inkubiert. Nach Zeutrifugsdir (20 min, 18 500 g, 4°C) wurde der Überstand entfernt und ernörzipfürtern Phagemidpartikel in insgesamt I mit PBS gelöst. Nach Inkubiation für 30 min auf Eis wurde die Lösung 10 zentrifugiert (5 min, 18 500 g, 4°C) und der Überstand mit den Phagemidpartikeln direkt für die Affinitätsanreicherung

Zur Affinitätsanreicherung der die Anticaün-Fusionsproteine tragenden rekombinanten Phagemide wurden Immuno-Sticks (NUKC): wurdete. Diese wurden über Nacht mit 800 µl eines Konjugats aus Rinderserum-Albumin (BSA) und 4-Glutarylamide Guorsescien (Jou Jepth) in PBS beschichtet.

Zur Herselbing des Kontigats wurde 4-Amino-fluorescein (Phonesceinamin Isomer I, Fluka) zunächst mit einem (Infhedinchen noberen Unsechul an Glutarsümsenhydrich bei pil 7,0 gentild er Arbeitsvorschrift (Lichen (Carbon)) and (Carbon) and (Carbon) and (Carbon) and an einem Benacht (Carbon) and (Carbon) and an einem Benacht (Carbon) and

Ünbelegte Bindungsstellen auf der Oberfläche des Immuno-Sticks wurden durch Inkubation mit 1,2 ml 2% w/v BSA in PBST (PBS mit 0,1% v/v Tween 20) für 2 h bei RT abgesättigt. Nach dreimaligem kurzen Waschen mit jeweils 1,2 ml PBST wurde der Immuno-Stick in einer Mischung aus 250 µl der Phagemidlösung und 500 µl Blocklerungspuffer (2% 30

w/v BSA in PBST) für 1 h bei RT inkubiert.

Zur Euffernung nieht gebundener Phagemide wurde achtmal (bei der ersten Selektion) bzw. zehnmal (bei den Selektionszyklen 2 bis 6) mit jeweils 950 µt PIST für 2 min gewaszehen. Adsarbierte Phagemide wurden schießlich ducht. Ubminütige Behandlung des Immuno-Stücks mit 950 µt 0,1 M Glyctin/HCl pH 2,2 eluiert, wobei der pH der Elutionsfraktion sofort anschießend durch Mischen mit 160 µt 0,5 M Teis neutralisiert wurde.

Zur Amplitzierung wurde diese Phagemidlösung (1,1 m.), je nach Selektionszyklus zwischen 106 und 108 Colonyforming Units) kurz unf 37°C zwisma, mit 4 ml einer exponentiell, wachsenden Kultur von E. coli XL1-Blue (OD₅₅₀ = 0,5) genüscht und für 30 min bei 37°C, 200 Upm inkubiert. Die mit den Phagemidem infrizierten Zellen wurder ausschie Bend seefmentiert (2 min, 442) g. 4°C), in 800 jtt des Kulturmediums resuspendiert und auf vier Agae-Ptatten mit LB/ Amp-Mcdium (140 mm Durchmesser) ausplatziert.

Zur wiolerholten Produktion und Alfinitissenreicherung von Phagemidpartikeln wurde verfahren, wie zu Beginn dieses Belgeleis beschrieben. In diesen Pällen wurde mit O.2 bis 1 mld eet Supseniod ner zur den Agar-Pinten gewentsenen Zellen jeweils 50 ml 2 × TIT/Amp-Medium angeimpft. Auf diese Weise wurden fünf weitere Sejektionszyklen mit dem BSA-Fluoresschkonicusat durchegeführt.

Beispiel 3

Produktion der Anticaline

Zur präparativen Produktion der Anticaline wurde die Genkassette zwischen den beiden BstXI-Schnittstellen aus dem 50 BBP20-Vektor in das Expressionsplasmid pBBP21 subkloniert. Als Kontrolle wurde das auf pBBP21 ursprünglich kodierte Bige bestenfalls produziest.

Zur Subklonierung wurde aus der Mischung der Looil-Zellen aus Beispiel 2, die mit den Plagemiden des letzten Selektionszyklus infiziert waren, die Phasmid-DNA unter Verwendung des QIAprep Spin Miniprep Kits (QIAGEN) isolier. Diese wurde mit dem Restriktionsenzym Bs/KI geschnitten und das kleinere der beiden Fragmente (335 bp) durch so präparative Agarose-Gelelektrophorese wie in Beispiel 1 beschrieben gereinigt. In gleicher Weise wurde die DNA des Vektors BBBZ1 mit Bs/KI reschnitten und das profiser der beiden Fragmente (4132 bb) isoliert.

Zur Leglerung wurden jeweils 50 finol der beiden DNA-Fragmente in einem Gesamtvolumen von 20 j.t (30 mM Tris/ PCL pH 7.8, 10 mM MgCls, 10 mM DTT, 1 mM ATP) mit 1,5 Weiss Units Td DNA Liguss (Pomega) versetzt und 5 h bei 16°C inkubiert. Mit 5 j.t dieses Leglerungsansatzes wurde dam E.coli-TG1-P· (E. coli K12 TG1, der durch wiederholte Kultivierung unter richt selektiven Bedingungen sein Episom verloren hatte) nach der CaClp-Methode transformiert (Samtrock et al., supra).

Aus zehn der erhaltenen Kolonien wurde die Plasmid-DNA isoliert und die Legierung durch Restriktionsanalyse mit den Enzymen HindIII und Kpul kontrolliert. Alle zehn Plasmide zeigten die erwarteten Pragmentgeßen von 342 und 4125 bp.

Die Sequenzanalyse der Bbp-Genkassetten erfolgte mit Hilfe des T7 Sequencing Kits (Pharmacia) nach Herstellerangenen unter Verwendung der Oligodesoxynuklootide SEQ ID NO: 8 und SEQ ID NO: 9. Dabei wurden unter den zehn isolierten Plasmiden nur vier verschiedene Sequenzen gefunden, deren Genprodukte als TUA, TIUB, TIUC und TIUD be-

zeichnet wurden. Die DNA-Sequenz von FluA war zweimal, von FluB viermal, von FluC dreimal und von FluD einmal vertreten. Die Nukleotidsequenzen von FluA, FluB und FluC wurden in Aminosäuresequenzen übersetzt, und die vom

Bbp abweichenden Aminosäuren sind in Tabelle 1 wiedergegeben.

Zur Untersuchung der Bindungsaktivität der Anticaline in einem HLISA (Beispiel 4) wurde die Proteinproduktion der entsprechenden Klone im 50 ml-Maßstab durchgeführt. Dazu wurden jeweils 4 ml LB/Amp-Medium mit einer Einzelkolonic des TG1-F-Transformanden, der das jeweilige Plasmid trug, angeimpft und über Nacht bei 30°C, 200 Upm inkubiert. 500 ut dieser Vorkultur wurden dann jeweils auf 50 mt LB/Amp-Medium überimpft und bei 22°C, 200 Upm bis zu einer OD₅₅₀ = 0,5 geschüttelt, Anschließend wurde mit 200 µg/I Anhydrotetracyclin (50 µl einer 200 µg/ml-Stammlösung in DMF) induziert und weitere 3 h bei 22°C, 200 Upm geschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation (15 min, 4420 g, 4°C) sedimentiert und jeweils in 1 ml kaltem Periplasma-Aufschlußpuffer (100 mM Tris/HCl pH 8,0, 500 mM Saccharose, 1 mM EDTA) resuspendiert. Nach Zugabe von 25 µl einer Lösung von 1 mg/ml Lysozym in dem Periplasma-Aufschlußpuffer wurde für 30 min auf Eis inkubiert. Die Sphäroplasten wurden durch Zentrifugation (15 min, 18 500 g., 4°C) sedimentiert, und der Überstand wurde als periplasmatischer Proteinextrakt in ein neues Reaktionsgefäß überführt.

Zur Proteinproduktion im größeren Maßstab wurde eine 50 ml-Vorkultur (LB/Amp-Medium) direkt mit einer Hinzelkolonie des mit dem entsprechenden Plasmid transformierten TG1-F-Stamms angeimpft und bei 30°C, 200 Upm über Nacht geschüttelt, Im Fall der Anticaline FluA und FluB wurde der E, coli-Stamm JM83 (Yanisch-Perron et al., Gene 33 (1985), 103-119), der kein supE-Gen trägt, verwendet. Die gesamte Vorkultur wurde auf 21 LB/Amp-Medium in einem 5 I-Erlenmeyerkolben überimpft, woraufhin die Kultur bei 22°C, 200 Upm inkubiert wurde. Bei einer Zelldichte von OD₅₅₀ = 0.5 wurde mit 200 µg/l Anhydrotetracyclin (200 µl ciner 2 mg/ml-Stammlösung in DMF) induziert und für wei-

tere 3 h bei 22°C, 200 Upm geschüttelt,

50

60

Die Zellen wurden abzentrifugiert (15 min, 4420 g, 4°C) und nach Entfernung des Überstands unter Kühlung auf Eis in 20 ml des Periplasma-Aufschlußpuffers resuspendiert, Nach Zugabe von 50 µg/ml Lysozym (100 µl einer Lösung von 10 mg/ml Lysozym in dem Periplasma-Aufschlußpuffer) wurde für 30 min auf Eis inkubiert. Anschließend wurden die Sphäroplasten in zwei aufeinanderfolgenden Zentrifugationsschritten abgetrennt (15 min, 4420 g, 4°C und 15 min, 30 000 g, 4°C). Der so gewonnene periplasmatische Proteinextrakt wurde gegen CP-Puffer (100 mM Tris/HCl pH 8,0, 150 mM NaCl, 1 mM EDTA) dialysiert, sterilfiltriert und zur chromatographischen Reinigung eingesetzt.

Die Reinigung erfolgte mittels des an den C-Terminus der Lipocalinmuteine fusionierten Strep-Tag II-Affinitätsanhängsels (Schmidt et al., supra). Im vorliegenden Fall wurde das Streptavidinmutein "1" eingesetzt (Deutsche Patentanmeldung 196 41 876.3; Voss und Skerra, Protein Eng. 10 (1997), 975-982), welches an eine aktivierte Sepharose

(5 mg/ml immobilisiertes Streptavidin, bezogen auf das Bettvolumen der Matrix) gekoppelt war.

Eine mit diesem Material befüllte Chromatographiesäule mit 2 ml Bettvolumen wurde bei 4°C und einer Flußrate von 20 ml/h mit 10 ml CP-Puffer äquilibriert. Die Chromatographie wurde durch Messung der Absorption bei 280 nm des Eluats in einem Durchfluß-Photometer verfolgt. Nach dem Auftragen des periplasmatischen Proteinextrakts wurde bis 35 zum Erreichen der Basislinie mit CP-Puffer gewaschen und das gebundene Anticalin anschließend mit 10 ml einer Lösung von 2,5 mM D-Desthiobiotin (Sigma) in CP-Puffer eluiert. Die Fraktionen, die das gereinigte Anticalin enthielten, wurden mittels der SDS-Polyacrylamid-Gelelektrophorese (Fling und Gregerson, Anal. Biochem. 155 (1986), 83-88) überprüft und vereinigt. Die Proteinausbeuten lagen zwischen 200 µg und 3 mg je 2 l Kultur.

Tabelle 1
Sequenzcharakteristika selektierter Anticaline

		Sequenzenara	KICHMUNG SCICE	diction American	inc		
Aminosäure-	Bbp	FluA	FluB	FluC	HepC1	HepC4	
Position							
34	Asn	Ser	Gln	Ser	Lys	Glna	
35	Ser	Pro	His	Lys	Thr	Ala	υ
36	Val	Asn	Trp	Asn	Lys	Pro	
37	Glu	Gly	Asp	Gly	Glnª .	${\tt Gl}_{Y}$	
58	Asn	Arg	Arg	Arg	Leu	Pro	ı
60	His	Asp	Arg	Thr	His	Asn	
69	Ile	Met	His	Gln^a	Phe	Ala	
88	Leu	Arg	Val	Arg	Val	Trp	20
90	Tyr	Val	Arg	Val	Ala	Gly	
93	Val	Tyr	Arg	Lys	Phe	Leu	
95	Lys	Arg	Arg	Arg	Ser	Ala	2
97	Asn	Thr	Gly	Gly	Gln	Trp	
114	Tyr	Ser	Arg	Arg	Ala	Pro	
116	Lys	Arg	Arg	Arg	Tyr	Arg	31
1.25	Gln	Trp	Trp	Leu	Val	Leu	
127	Phe	His	His	His	Phe	Pro	
40b	Gly			Arg	Glu		3:
68p	Phe			Val			
70b	Glu		Lys				41
96p	Glu	Lys					41
100b	Asn				Ser		

^aDiese Glutaminsäurereste wurden von Amber-Stopcodons kodiert. ^bDiese Aminosäuresubstitutionen traten aufgrund zufälliger Mutationen auf.

Beispiel 4

Ermittlung der Affinität der Anticaline für Fluorescein und dessen Derivate

Für den Bindungsnachweis im ELISA (Emzyme-linked Immunosorbent Assay) wurden zunächst die Vertiefungen einer Mikrotiterplate (Miero Test III Flexible Assay) plate; Falcon mit je 100 jei einer 100 gefint-Lösung des BAS-Pluorescein. Kenjugats aus Beispiel 2 in PBS gefüllt und über Nacht bei KT intubiert. Als Kontrolle diente nicht konjugates BSA. Die Lösung wurde entiertund unbelegte Bindungsstellen wurden mit 200 j. 10% whr PSA in PBST für 2 hagestitigt. Nach dreimaligem Waschen mit PBST wurden 100 j.l. des periplasmatischen Proteinextrakts aus der Produktion 60 im 50 ml-Maßstau (Beispiel 3) in die Vertiefungen gefüllt. Ausgehend von diesen Proteinisbungen wurden Vertühnungsreihen in PBST fregestellt, Nach 1 in Inkubation bei RT wurde erneut derirant mit PBST gewaschen und ein Steeptavidin-Alkalische Phosphatase-Konjugat (Amersham), 1: 1000 mit PBST vertifund, in die Vertiefungen gefüllt. Dieses Braymkonjugat diente zur Erkennung des Sterp-Fig II Anhängseks am C-Terriniss der Anticalne. Eis wurde für 1 hie RI inkubeit und anschließend zweimal mit PBST und zweimal mit PBS gewaschen. Der Nachweis der an die Phoresceingruppen gebondenen Anticaline erfolgte schilfellich mittels der durch die Alkalische Phosphatase kaulaysierten Hydrodyse von p-Nitrophenylphosphat. Dazu wurden 100 jle einer Lösung von 0,5 mg/ml p-Nitrophenylphosphat (Amerson) in APP-Phoff (100 mM NaC), 5 mM MeC), 100 mM MTsfT(101 pH 8,8) in die Vertreifungen gefüllt und die Pro-

duktbildung durch Messung der Absorption bei 405 nm in einem SpectraMax 250-Photometer (Molecular Devices) ver-

Hierbei ließ sich praktisch keine Bindung für FluD und das Bbp nachweisen, während FluA, FluB und FluC intensive Bindungssignale zeigten. Das Signal war in der Relation für FluC am stärksten, gefolgt von FluA und FluB.

Die Liganden-Bindungseigenschaften der Anticaline wurden daraufhin mittels der Methode der Fluoreszenztitration bestimmt. Gemessen wurde dabei die Abnahme der intrinsischen Tyrosin- und Tryptophan-I duoreszenz des Proteins bei Komplexbildung mit dem Liganden, Die Messungen erfolgten mit einem Fluoreszenzphotometer (MS III, Photon Technology International Inc.) bei einer Anregungswellenlänge von 280 nm (Spaltbreite 5 nm) und einer Emissionswellenlänge von 340 nm (Spaltbreite 10 nm). Als Liganden wurden Fluorescein, 4-Amino-fluorescein sowie dessen Konjugat 10 mit Glutarsaure aus Beispiel 2 eingesetzt. Diese drei Liganden zeigten bei den angegebenen Wellenlängen keine signifikante Eigenfluoreszenz.

Als Puffersystem diente PBS unter Zusatz von 1 mM EDTA mit pH 7,4 (mit NaOH eingestellt). Alle verwendeten Lösungen wurden sterilfiltriert (0.45 um). Die Lösung des jeweiligen gereinigten Anticalins aus Beispiel 3 wurde dreimal gegen diesen Puffer dialysiert und durch Verdünnen auf eine Konzentration von 1 µM eingestellt. Die Konzentrationsbestimmung erfolgte mittels der Absorption bei 280 nm unter Verwendung kalkulatorischer Extinktionskoeffizienten von 63 680 M-1 cm-1 für FluB sowie 52 300 M-1 cm-1 für FluC. Für FluA und Bbp wurden die nach Gill und von Hippel (Anal, Biochem, 182 (1989), 319-326) in Gegenwart von Guanidiniumchlorid korrigierten kalkulatorischen Extinkti-

onskoeffizienten von 59 755 M⁻¹ cm⁻¹ (FluA) sowie 54 150 M⁻¹ cm⁻¹ (Bbp) verwendet.

Zur Messung wurde 2 ml der Anticalinlösung in einer Quarzküvette, die mit einem Rührfisch ausgestattet war, vorgelegt und im Probenhalter des Photometers auf 25°C temperiert. Anschließend wurden insgesamt 40 u ciner 250 μM bis 1 mM Lösung des Liganden in demselben Puffer in Schritten von 1 al bis 4 µl zupipettiert. Die dabei stattfindende Verdünnung der vorgelegten Proteinlösung um maximal 2% blieb bei der nachfolgenden Auswertung der Daten unberücksichtigt. Nach jedem Titrationsschritt wurde zur Gleichgewichtseinstellung für 1 min unter Rühren inkubiert und das Fluoreszenzsignal als Mittelwert über 10 s gemessen. Nach Abzug des Fluoreszenzwertes für den Puffer wurden die Signale auf einen Anfangswert von 100% normiert und um den inneren Filtereffekt der Liganden korrigiert. Dazu wurden Fluoreszenztitrationen mit dem jeweiligen Ligand durchgeführt, bei denen die Anticalin-Lösung durch N-Acetyl-L-tryptophanamid (Sigma) ersetzt war.

Die so erhaltenen Meßwerte einer Titrationsreihe wurden gemäß folgender Formel durch nicht-lineare Regression mit Hilfe des Computerprogramms Kaleidagraph (Abelbeck Software) angepaßt:

$$F = \left(\left[P \right]_{1} - \left[L \right]_{1} - K_{d} \right) \frac{f_{P}}{2} + \left(\left[P \right]_{1} + \left[L \right]_{1} + K_{d} \right) \frac{f_{P}}{2} + \left(f_{P} - f_{PL} \right) \sqrt{\frac{\left(\left[P \right]_{1} + \left[L \right]_{1} + K_{d} \right)^{2}}{4} - \left[P \right]_{1} \left[L \right]_{2}} - \left[P \right]_{1} \left[L \right]_{2} + \left[P \right]_{2} \left[P \right]_{2} + \left[P \right$$

Dabei bedeuten F die normierte Fluoreszenzintensität und [P], die Konzentration des Anticalius, [L], ist die Gesamtkonzentration des Liganden bei dem jeweiligen Titrationsschritt. fpr. und Kd wurden als freie Parameter an die gemessenen Daten angepaßt und stehen für den Fluoreszenzkoeffizienten des Anticalin-Ligandkomplexes sowie für die thermodynamische Dissoziationskonstante dieses Komplexes. Im Fall von FluC wurde zusätzlich [P], als freier Parameter angepaßt. Die ermittelten Dissoziationskonstanten für die Anticaline FluA, FluB und FluC sind in Tabelle 2 wiedergegehen. Der Bindungsoffekt bei der Vergleichsmessung mit Bhp war so sehwach, daß eine Dissoziationskonstante in diesem Fall nicht bestimmt werden konnte.

Dissoziationskonstanten für die Koroplexe aus Anticalinen und Fluoresceinderivaten

Tabelle 2

55

		2 In the Contract of the Contr	and improved and a second						
		Fluorescein	4-Aminofluo-	4-Glutarylami- dofluorescein					
	2.0		rescein						
0	FluA	$118 \pm 14 \text{ nM}$	224 ± 6 nM	$601 \pm 16 \text{ nM}$					
	FluB	$5,73 \pm 0,86 \mu M$	$2.84 \pm 0.3 \mu M$	$4,70 \pm 0,51 \mu M$					
	FluC	411 + 20 pM	299 + 41 nM	78 + 3 nM					

Beispiel 5

Selektion von Anticalinen gegen ein Hepatitis C-Peptidepitop

Zur Selektion der Anticaline wurde die in Beispiel 1 hergestellte Bibliothek verwendet. Die Vermehrung und Isolierung der Phagemide erfolgte genauso wie in Beispiel 2 beschrieben.

Als Peptidligand wurde ein biotinyliertes synthetisches Hepatitis C-Peptidepitop eingesetzt, bei dem es sich um das Peptidfragment Nr. 59 aus dem Oberflächenprotein NS4 von HCV handelte (Khudyakow et al., Virology 206 (1995), 666-672). Das Peptid, SEQ ID NO: 13, wurde nach der üblichen Emoc-Methode mittels eines PS3 Automaten (RAININ Instrument Co.) synthetisiert, wobei Rink Amid MBHA-Harz (novabiochem) eingesetzt wurde. Im Auschluß an die Kopplung der Aminosäurebausteine vom C- zum N-Terminus wurde Aminocapronsäure als Boc-geschütztes Derivat und im letzten Schritt D-Biotin (Sigma) gekoppelt. Das vom Harz abgespaltene und entschützte Peptid wurde mittels

HPLC gereinigt, und seine Zusammensetzung wurde durch ESI-Massenspektrometrie überprüft,

Zur Affinitissanreicherung der die Anticalin-Tusionsproteine tragenden rekomblinanten Pragemide wurden mit Strepturklin beschichtet superparamagnetische Parkiel (Dynabeads M-280 Streptwich), Dynal) verwende. Die Menge des Peptidigunden wurde so eingustellt, daß dieser einerseits im molaren Überschuß gegenüber den eingesetzien Pragemiden vorlas, und daß anderzeits die Bindekaparsitis des Streptwichs für die Bindingruppen nicht überschirten wurde.

Dazu wurden 20 µl der Peptidlissung (20 µg/ml in PBS) mit 280 µl einer Lösung der frisch präparierten Phagemide (3.0 - 1016* cfml), gemischt und für 1 hei self in hubbiert, woraufbin 100 µl einer Lösung von 8 2 w. Wr. Pisch, Q.6 2 w. W. Tween 20 in PBS augegeben wurde. Parallel wurden 100 µl der kommerziell erhältlichen Suspension der magnetischen Parallel derinal mit jeweils 100 µl PBS gewasehen und var Arbstitigung unspezifischen Bindungsstellen mit 100 µl 26 2 w/r BSA in PBST für 1 hei RT inkubiert. Nach Einfermung des Überständes wurden die magnetischen Partikel mit der Poptid/Phagemidmischung versetzur, ensuspendiert und für 10 mlu bei RT inkubiert. Arb Stittigung freier Blotift-Blindungsstellen des Streptavidins wurde die Mischung schließlich mit 10 µl einer Lösung von 4 µM Desthiobiotin in PBS versetzt und für 5 mlu bei RT inkubiert.

Zur Entfernung nicht gebundener Phagemide wurden die magnetischen Partikel achtmal mit jeweils 1 m. PBST. 0,1 µM Destilobledin gewarchen. Dazu wurden die magnetischen Partikel mit Hille eines Magnetien an der Wand des 1,5 m. Bpendorigerißes gesammelt und der Überstand sügezogen. Danach wurden die magnetischen Partikel mit frischen Puffer reusspendiert und fir 1 min durch Rostand des Geffäßes in Suspension gehalten. Die Bluthon der gebundenen Phagemide erfolgte durch 10minütige Inklubation der ersuspendierten Partikel in 950 µl 0,1 M Glyvici/HC PBF 2.2. Der pBF-Wert der Lösung wurde im Anschlid daten sofort durch Zugabe von 160 µl 0,5 M Wris neutralisch pH 2.2.

Anschließend wurden die eluierten Phagemide wie in Beispiel 2 beschrieben vermehrt und für eine erneute Affinitätsselektion unter den oben angegebenen Bedingungen eingesetzt, Insgesamt wurden 6 Selektionszyklen durchgeführt.

Beispiel 6

Identifizierung pentidbindender Anticaline mittels der "Colony Screening"-Methode

Zur analytischen Produktion der Anticaline als Fusionsprotein mit dem Strep-Tlag II sowie der Albumin-Bindungsdomäne und deren Chanakteristerung durch "Colony Screening" wurde die Genkassette zwischen den beiden BstXI-Schnittstellen aus dem Vektor pBBP20 in pBBP22 subklonier.

Dazu wurde aus der Misching der E. coll-Klone, die durch Infektion mit den in tetzen Selektionssyklus eluieren 19 Phagemiden use Beispiel 6 erhalten worden waren, die Phagemiden use Gelzper gein Minjerger Klis (QIAGEN) isolliert. Die DNA wurde mit dem Restriktionsenzyn BakZI geschnitten und das kleinere der beiden Fragmente (35 bp) durch prignamive Agarous-Gelektrophoruse wie in Beispiel 1 benchrieben gereinigt. In gleicher Weise wurde die DNA des Vektors pBBP22 mit BakZI geschnitten und das größere der beiden Fragmente (3545 bp) isoniert.

Zur Legierung wurden jeweits 50 fmol der beiden DNA-Fregmente in einem Gesamtvolumen von 20µ1 (30 mM Thist HCl pl 17,8) 0 mM MgCb, 10 mM DTT, 1 mM ATP) mit 1,5 Weiss Units T4 DNA Ligues (Promega) versetzt und über Nacht bel 16°C inkubiert. Mit 5 µl dieses Legierungsansatzes wurde T.coli TG1-P* nach der CsCl₂-Methode transformiert,

Auf eine I.N/Amp-Agarplatte wurde eine passend zurechtgeschnitzene, an einer Stellte markierte hydrophile PVDF-Mernbran (Milliprer, Typ CVWP, Perengröße 0,22 µm) aufgelegt und auf dieser Membran 150 µl der Zellsuspension aus dem Transformationsunsuz geleichmäßig ausplattiert. Die Menge des ausplatierten Transformationsunsatzes war so bemessen, daß ca. 500 Kolonien erhalten wurden. Die Platte wurde für (5,5 h bei 37°C im Bruschrank inkubiert, bis die Kolonien eine mit dem Auge gut erkennbare Größe erreicht hatten.

In der Zwischenzeit wurde eine ebenfalts passend zusechigseschrittene hydrophobe Membran (Millipora, Immobilot as P., Pomengröße O.J. pm) nach den Angaben des Herstellers mit JPS angefundtet. Anschließend wurde ein Teil A bei RT in einer Lösung von 10 mg/ml Human-Serumalburnin (HSA, Sigma) in FBS geschwenkt, Verbiebene Bindungsstellen auf der Membran wurden durch Inkubation mit 3% w/v BSA, 0,5% v/v Tweenz Di n PBS für 2 in bei RT abgestell, Die dem herban wurden werden Huch Inkubation mit 3% w/v BSA, 0,5% v/v Tweenz Di n PBS für 2 in bei RT abgestellen bei dem herban wurden und damach für 10 min in 10 mt 10 M-JPA/mp-Medium, dem 200 µg/l Anhyforeteracylin zugesetut war, geschwenkt. Anschließend wurde sie an einer Stelle markiert und so auf eine Kulturplaten mit LBA/mp-Asq, or zusätzlich 200 µg/l Anhyforeteracylin crutielt, gelegt. Die mit den Kolonien bewachsene hydrophile Membran wurde so auf die hydrophobe Membran aufgelegt, daß die beiden Markierungen zur Deckung kannen. Die Kulturplaten mit den Kolonien sekretiert und mittels der Albumin-Bindungsdomäne andem 118A auf der unzerne Merhan immobilisteln.

Dannoh wurde die ohere Membran mit den Kolonien auf eine frische LB/Amp-Agarplate transferiert und bei 4°C aufbewäht. Die hydrophile Membran wurde abgenommen, erheml. für jewells 10 min mit 20 ml PBST gewaschen und anschließend 1 h in 10 ml einer Lösung von 1 µM SBQ (D NO: 13 in PBST mitschliert. Nach zweimaligem Waschen in PBST wurde für 1 h mit 10 ml vidin Alkalische Pbosphatase-Konjugu (Ektzivdin-A-PKonjugu, Signal, 1: 1000 verdinnt in PBST) jickbiert. Die Membran wurde anschließend für Jeweils 5 min zweimal mit PBST und zweimal mit PBS so gewaschen und für 10 min in AP-Putter (0, 1M TrasfRC) pB 8,6,0 1M NaCL, 5 mM MgcQD geschwenkt. Zur chromogemen Nachweisreaktion wurde die Membran in 10 ml AP-Putter, dem 30 µi BCPF (30 µg/ml in Dimethylformanid) und 5 µMBT/CF 30 µml in 70% v/b Dimethylformanid) zwejsetlat waren, finsübert, bis an den Positionen eringier der Kolonien deutliche Farbsignale zu erkennen waren. Auf diese Weise wurde die Bindungsaktivität der von diesen Kolonien produzierten Anlacialine für den Pgetüdiganden nachgewiesen.

Acht dieser Kolonien wurden kultiviert. Ihre Plasmid-DNA wurde isoliert und die Bbp-Genkassette einer Sequenzanatyse wie in Beispiel 3 unterzogen. Alle Klone wiesen dabei unterschiedliche Sequenzen auf. Die charakteristischen Aminosäuren der Anticeline HepCI und HepC4 sind in Tabelle 1 angegeben.

Beispiel 7

Verwendung der Anticaline zum Nachweis des Hepatitis C-Peptidepitops in einem Sandwich-ELISA

5 Ausgebend von den in Beispiel 6 gefundenen Klonen wurden die entsprechenden Anticaline als Fusionsproteine mit dem Strep-Fug II und der Albumin-Bindungsdomite produzier. Die Genezpressione erfolgte im 50 Hn-Malstab. Dazuw wurden jeweils 4 ml. IEI/Amp-Medium mit einer Einzellschein von TG1-Fr. die das jeweilige Plasmid trug, angeimpft und ibre Nacht bei 30°C, 200 Upm inkabiert. SØ0 jul eineer Volkulter wurden dam jeweils auf 50 ml. IBI/Amp-Medium überimpft und bei 22°C, 200 Upm bis zu einer OD₂₅₀ = 0,5 geschüttel). Anschließend wurde mit 200 jug/I Amhydrosterace volkulter in SØ1 jug/III-Sharmiksung in DMT) indizziert und wieten der jeweils auf 50 ml. Ibi/Amp-Medium durch Zharrifugation (15 min, 412) = 4°C) sedimenturet und jeweils in 1 im kallem Perplaisma-Mufschlieppfüffer (100 mM* This/RC1 pH 8,0, 500 mM* Saccharess, 1 mM IBI/M) resuspendiert. Nach Zugabe von 25 jul einer Lösung von 1 mg/ml. Ijszezyun in dom Perplaisma-Aufschlieppfüffer uwrden Gür 30 min auf 15s inchierten 15te Syndroplasten unden durch Zentrifugation (15 min, 18 500 g, 4°C) sedimentiert, und der Überstand wurde als perplasmatischer Proeinbertzeit in ein noues Resithionsgefäß überführe.

Für den ELISA wurden die Verliefungen einer Mikrotiterplate (ELISA-STRIP, 2 x 8 Well, KO, F-Form, Bindekapazität bech, Grüner mit jeweit 200 qli einer Losang von 20 m/gml 183 n. fo 3m Mn MICTO, pH 9, 6 gelfült und für 1 bei RT inkubiert. Nach Entfernen der Lösung wurden unbelegte Bindungsstellen mit 200 µl 3% w/v BSA in PBS mit 0,3% w/v Tween 20 für 1 habgesättigt. Nach derimaligem Waschen mit PBST wurde jeweits in die easte Verfeitung einer Reibe 30 µl des unverdömten perplassmänschen Protienschrätels gelfült. In den darauffolgenden Vertiefungen jeder Reihe wurde zunächst je 50 µl PBS vongelegt. Anschließend wurde jeweils in die zweite Verfeitunge nie perplassmänschen Protienschrätels profinenschrätels in der weiter Verfeitungen der Reihe schriftwisse 1: 2-Verdünnungen zubereitet. Als Kontrolle diente der periplasmätische Proteinschrätelt mit dem Bbp, der unter Verwendung von pBBPS 22 als Expressionsplasmid hergestellt worden war.

Nach 1 h Inskubation bei RT wurde erneut dreimal mit IPBST gewaschen und anschließend jewells 200 jul der Jigandealisung (SEQ ID NO: 13, 13) Min IPBST) in die Vertiefung gieptiert. Nach 1 h Inkubation bei RT wurde dreimal mit PBST gewaschen und danach 50 jul Avditin-Alkalische Phosphatass-Konjugat (Extra/vidin-AP-Konjugat, Sigma), 1: 1000 verdinnt in PBST, ju beide Veriefung gegüllt. Es wurde erneut für 1 bei Ett il flushbeir und anschlißend zweim mit IPBST und zweimal mit IPBST gewaschen. Der Nachweis der gebundenen Ansiealine erfolgte mittelse Intromogener Reaktion in Gegenwart von p-Nürrpbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat. Dazu wurden 100 jul einer Lösung von 0.5 mg/mpl-Phitropbentyjbensbat.

Im Fall des Bbp ließen sich nur niedrige Signale nachweisen, während alle unalysierten Anticaline eindeutige Bindung zeigten. Das Signal war für HepCl am stärksten, gefolgt von HepC4. Die Bindungskurven für HepCl, HepC4 und Bbp s nind in Fig. 7 dargestellt.

40

45

sο

55

65

Sequenzprotokoll

ALLGEMEINE ANGABEN:

	ANNELDER:	
	NAME: Prof. Dr. Arne Skerra	
	STRASSE: Gruener Weg 3	10
	ORT: Darmstadt	
	LAND: Deutschland	
	POSTLEITZAHL: 64283	15
	TELEFON: 06151-163175	
	TELEFAX: 06151-164349	
		20
	BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Anticaline	
	ANZAHL DER SEQUENZEN: 13	25
	COMPUTERLESBARE FASSUNG:	
	DATENTRÄGER: Diskette	30
	COMPUTER: IBM PC-kompatibel	
	BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS	
	SOFTWARE: Microsoft Word, Format Text	35
	DATEN DER JETZIGEN ANMELDUNG:	
	ANMELDENUMMER: noch nicht bekannt	40
	ANMELDETAG: noch nicht bekannt	
ΔN	GABEN ZU SEQ ID-NO:1:	45
	SEQUENZCHARAKTERISTIKA:	
	LÄNGE: 64 Basen	50
	ART: Nucleinsäure	
	STRANGFORM: Einzelstrang	
	TOPOLOGIE: linear	55
	ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleotid	
		60
	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:1:	60

CCATGGTAAA TGGTGGGAAG TCGCCAAATA CCCCNNKNMS NNSNNKAAGT ACGGAAAGTG CGGA	50 64
ANGABEN ZU SEQ ID-NO:2:	
SBQUENZCHARAKTERISTIKA: LÄNGE: 71 Basen ART: Nucleinsäure STRANGFORM: Einzelstrang	
TOPOLOGIE: linear ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleot	id
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:2:	
GOGTAGGCOG TACCTTCSNN AAAGTATTCC TTGCCGTGGA TTACMNNGTA SNNCGAAACT TTGACACTCT T	50 71
ANGABEN ZU SEQ ID-NO:3:	
SEQUENZCHARAKTERISTIKA: LÄNGE: 74 Basen ART: Nucleinsäure STRANGFORM: Einzelstrang TOPOLOGIE: linear ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleot	.id
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:3:	
CCAAGATTGG AAAGATCTAC CACAGCNNSA CTNNKGGAGG TNNSACCVVS GAGNNKGTAT TCAACGTACT CTCC	50 74
ANGABEN ZU SEQ ID-NO:4:	
SEQUENZCHARAKTERISTIKA: LÄNGE: 78 Basen ART: Nucleinsäure STRANGFORM: Einzelstrang TOPOLOGIE: Linear	

ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleot	id
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:4:	
TCTGGAGAGC ACCCAGACMN NGTCSNNGTG TCCCTTCTTG TCCTCGTCGT	50
ASNINGCAMINI GTATCCGATG ATGTAGTT	78
ANGABEN ZU SEQ ID-NO:5:	
SEQUENZCHARAKTERISTIKA:	
LÄNGE: 46 Basen	
ART: Nucleinsäure	
STRANGFORM: Einzelstrang	
TOPOLOGIE: linear	
ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleot	id :
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:5:	:
AGATCTTTCC AATCTTGGAG TCACCAACTG GGTAGGCGGT ACCTTC 46	
ANGABEN ZU SEQ ID-NO:6:	1
SEQUENZCHARAKTERISTIKA:	
LÄNGE: 36 Basen	•
ART: Nucleinsäure	
STRANGFORM: Einzelstrang	
TOPOLOGIE: linear	4
ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleot:	d
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:6:	
COMPACA OFFICE DISCOGRAPHIA OF A DECOMPARATION OFFICE AS A SECOND AND A SECOND ASSESSMENT OF A SECOND ASSESSMENT O	

ANGABEN ZU SEQ ID-NO:7:

SEQUENZCHARAKTERISTIKA: LÄNGE: 37 Basen ART: Nucleinsäure

STRANGFORM: Einzelstrang

TOPOLOGIE: linear

ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleotid

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:7:

CACCAGTAAG GACCATGCTT CTGGAGAGCA CCCAGAC 37

ANGABEN ZU SEQ ID-NO:8:

5

SEOUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE: 17 Basen

ART: Nucleinsäure

STRANGFORM: Einzelstrang

TOPOLOGIE: linear

ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleotid

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:8:

GACGGTGCCT GTCCCGA 17

ANGABEN ZU SEQ ID-NO:9:

SEOUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE: 17 Basen

ART: Nucleinsäure

STRANGFORM: Einzelstrang

TOPOLOGIE: linear

ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxynukleotid

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:9:

GACTACTGGG GAGCCGA 17

ANGABEN ZU SEQ ID-NO:10:

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE: 1219 Basenpaare

ART: Nucleinsäure	
STRANGFORM: Doppelstrang	
TOPOLOGIE: linear	:
ART DES MOLEKÜLS: Fragment des Plasmids pBBP20	
MERKMAL:	10
NAME/SCHLÜSSEL: Signalpeptid	
LAGE: (2284)	
	15
MERKMAL:	
NAME/SCHLÜSSEL: reifes Peptid	
LAGE: (851209)	20
SONSTIGE ANGABEN:	
/Produkt="Fusionsprotein aus Bilin-Bindungsprotein,	
Strep-Tag II und Fragment des Phagen-	2.5
Hüllproteins pIII"	
/Codon=(Sequenz:"TAG", Aminosäure:Gln)	30
	30
MERKMAL:	
NAME/SCHLÜSSEL: kodierende Sequenz	35
LAGE: (85606)	33
SONSTIGE ANGABEN:	
/Produkt="matures Bilin-Bindungsprotein"	46
MERKMAL:	
NAME/SCHLÜSSEL: kodierende Sequenz	45
LAGE: (607636)	
SONSTIGE ANGABEN:	
/Produkt="Strep-Tag II-Affinitätsanhängsel"	50
ACCUPATION OF THE PROPERTY OF	
MERKMAL:	
NAME/SCHLÜSSEL: kodierende Sequenz	5.5
LAGE: (637639) SONSTIGE ANGABEN:	
/Sonstiges="Amber-Stopcodon"	60
MERKMAL:	
MAME/SCHLissel. kodiaranda Semianz	

LAGE: (640..1209) SONSTIGE ANGABEN:

/Produkt="Aminosäuren 217-406 des Hüllproteins pIII"

10	-	SEQU	ENZB:	ESCHI	REIBU	JNG:	SEQ	ID-I	NO:1):				
	TCT	AGTT.	AAC (GAGG	GCAAI	AA A	Met				GCT Ala			45
15				CTG Leu -10										90
20				GGT Gly										135
25				CAG Gln										180
30				GTT Val										225
35				GGC Gly										270
40				GAA Glu										315
45				ATT Ile										360
50				GAG Glu										405
55				ATC Ile										450
60				GAC Asp										495
-				GCC Ala										540

CCA Pro	GTA Val	GTC Val 155	GAC Asp	TCC Ser	CAG Gln	AAA Lys	CTG Leu 160	GTA Val	TAC Tyr	AGT Ser	GAC Asp	TTC Phe 165	TCT Ser	GAA Glu	585	5
GCC Ala	GCC Ala	TGC Cys 170	AAG Lys	GTC Val	AAC Asn	AAT Asn	AGC Ser 175	AAC Asn	TGG Trp	TCT Ser	CAC His	CCG Pro 180	CAG Gln	TTC Phe	630	,
GAA Glu	AAA Lys	TAG Gln 185	GCT Ala	GGC Gly	GGC Gly	GGC Gly	TCT Ser 190	GGT Gly	GGT Gly	GGT Gly	TCT Ser	GGC Gly 195	GGC Gly	GGC Gly	675	10
TCT Ser	GAG Glu	GGT Gly 200	GGT G1y	GGC Gly	TCT Ser	GAG Glu	GGT Gly 205	GGC Gly	GGT Gly	TCT Ser	GAG Glu	GGT Gly 210	GGC Gly	GGC Gly	720	15
			GGC Gly											TTT Phe	765	20
			AAG Lys											GAA Glu	810	25
			GAA Glu											CTT Leu	855	30
			GCT Ala											ATT Ile	900	35
			TCC Ser											GAT Asp	945	40
			TCT Ser											GAT Asp	990	45
			TTA Leu												1035	50
			GTT Val												1080	
			TTT Phe												1125	55
			GCG Ala												1170	60

DE 197 42 706 A 1 1209 TTT TCT ACG TTT GCT AAC ATA CTG CGT AAT AAG GAG TCT Phe Ser Thr Phe Ala Asn Ile Leu Arg Asn Lys Glu Ser 365 370 TAATAAGCTT 1219 ANGABEN ZU SEQ ID-NO:11: SEQUENZCHARAKTERISTIKA: LÄNGE: 1380 Basenpaare ART: Nucleinsäure STRANGFORM: Doppelstrang TOPOLOGIE: linear ART DES MOLEKÜLS: Fragment des Plasmids pBBP21 25 MERKMAL: NAME/SCHLÜSSEL: Signalpeptid LAGE: (22..84) MERKMAL: NAME/SCHLÜSSEL: reifes Peptid LAGE: (85..636) SONSTIGE ANGABEN: /Produkt="Fusionsprotein aus Bilin-Bindungsprotein und Strep-Tag II" MERKMAT: NAME/SCHLÜSSEL: Signalpeptid LAGE: (658..717) MERKMAL: NAME/SCHLÜSSEL: reifes Peptid LAGE: (718..1365) SONSTIGE ANGABEN: /Produkt="DsbC-Protein"

5

15

30

40

45

55

65

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEO ID-NO:11: TCTAGATAAC GAGGGCAAAA A ATG AAA AAG ACA GCT ATC GCG ATT 45

Met Lys Lys Thr Ala Ile Ala Ile -21 - 20-15

GCA Ala	GTG Val	GCA Ala	CTG Leu -10	GCT Ala	GGT Gly	TTC Phe	GCT Ala	ACC Thr -5	GTA Val	GCG Ala	CAG Gln	GCC Ala -1	GAC Asp 1	GTG Val	90	5
TAC Tyr	CAC His	GAC Asp 5	GGT Gly	GCC Ala	TGT Cys	CCC Pro	GAA Glu 10	GTC Val	AAG Lys	CCA Pro	GTC Val	GAC Asp 15	AAC Asn	TTC Phe	135	3
	TGG Trp														180	10
CCC Pro	AAC Asn	TCA Ser 35	GTT Val	GAG Glu	AAG Lys	TAC Tyr	GGA Gly 40	AAG Lys	TGC Cys	GGA Gly	TGG Trp	GCT Ala 45	GAG Glu	TAC Tyr	225	15
	CCT Pro														270	20
CAC His	GGC Gly	AAG Lys 65	GAA Glu	TAC Tyr	TTT Phe	ATT Ile	GAA Glu 70	GGA Gly	ACT Thr	GCC Ala	TAC Tyr	CCA Pro 75	GTT Val	GGT Gly	315	25
GAC Asp	TCC Ser	AAG Lys 80	ATT Ile	GGA Gly	AAG Lys	ATC Ile	TAC Tyr 85	CAC His	AGC Ser	CTG Leu	ACT Thr	TAC Tyr 90	GGA Gly	GGT Gly	360	30
GTC Val	ACC Thr	AAG Lys 95	GAG Glu	AAC Asn	GTA Val	TTC Phe	AAC Asn 100	GTA Val	CTC Leu	TCC Ser	ACT Thr	GAC Asp 105	AAC Asn	AAG Lys	405	35
AAC Asn	TAC Tyr	ATC Ile 110	ATC Ile	GGA Gly	TAC Tyr	TAC Tyr	TGC Cys 115	AAA Lys	TAC Tyr	GAC Asp	GAG Glu	GAC Asp 120	AAG Lys	AAG Lys	450	40
	CAC His															45
ACT Thr	GGT Gly	GAA Glu 140	GCC Ala	AAG Lys	ACC Thr	GCT Ala	GTC Val 145	GAG Glu	AAC Asn	TAC Tyr	CTT Leu	ATC 11e 150	GGC Gly	TCC Ser	540	50
CCA Pro	GTA Val	GTC Val 155	GAC Asp	TCC Ser	CAG Gln	AAA Lys	CTG Leu 160	GTA Val	TAC Tyr	AGT Ser	GAC Asp	TTC Phe 165	TCT Ser	GAA Glu	585	
GCC Ala	GCC Ala	TGC Cys 170	AAG Lys	GTC Val	AAC Asn	AAT Asn	AGC Ser 175	AAC Asn	TGG Trp	TCT Ser	CAC His	CCG Pro 180	CAG Gln	TTC Phe	630	55
	AAA Lys	TAA!	FAAGO	CTT (CGGG/	AAGA!	PT T	ATG Met -20	AAG Lys	AAA Lys	GGT Gly	TTT Phe	ATG Met -15	675		60

			TTA Leu -10					GAT Asp 1	720
5			CAA Gl.n					AGC Ser	765
10			CCC Pro					CTG Leu	810
15			GTG Val					ATC Ile	855
20			ATG Met					AAT Asn	900
25			ATG Met					AAA Lys	945
30			TAT Tyr					ACC Thr	990
35			ATT Ile						1035
40			TAC Tyr						1080
45			CAG Gln						1125
50			TGT Cys						1170
			AAA Lys						1215
55			TAC Tyr						1260
60			GTG Val						1305

	2AG CCG CCG AAA GAG ATG AAA GAA TTC CTC GAC GAA CAC CAA AAA 1: 31n Pro Pro Lys Glu Met Lys Glu Phe Leu Asp Glu His Gln Lys 200 205	350
	ATG ACC AGC GGT AAA TAATTCGCGT AGCTT 1380 Met Thr Ser Gly Lys 215	
A	ANGABEN ZU SEQ ID-NO:12:	10
	SEQUENZCHARAKTERISTIKA:	15
	LÄNGE: 793 Basenpaare	
	ART: Nucleinsäure	
	STRANGFORM: Doppelstrang	20
	TOPOLOGIE: linear	
	ART DES MOLEKÜLS: Fragment des Plasmids pBBP22	25
	MERKMAL:	
	NAME/SCHLÜSSEL: Signalpeptid	
	LAGE: (2284)	30
	MERKMAL:	35
	NAME/SCHLÜSSEL: reifes Peptid	33
	LAGE: (85783)	
	SONSTIGE ANGABEN:	40
	/Produkt="Fusionsprotein aus Bilin-Bindungsprotein,	
	Strep-Tag II und Albumin-Bindungsdomäne"	
	MERKMAL:	45
	NAME/SCHLÜSSEL: kodierende Sequenz	
	LAGE: (85606)	
	SONSTIGE ANGABEN:	50
	/Produkt="matures Bilin-Bindungsprotein"	
	MERKMAL:	55
	NAME/SCHLÜSSEL: kodierende Sequenz	
	LAGE: (607636)	60
	SONSTIGE ANGABEN:	· ·
	/Produkt="Strep-Tag II-Affinitätsanhängsel"	
	MPPEMAT.	65

NAME/SCHLÜSSEL: kodierende Seguenz

LAGE: (637..783)

SONSTIGE ANGABEN:

/Produkt="Albumin-Bindungsdomäne aus Protein G"

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:12:

TCTAGATAAC GAGGGCAAAA A ATG AAA AAG ACA GCT ATC GCG ATT 45

Met Lys Lys Thr Ala Ile Ala Ile
15

-21 -20
-15

GCA GTG GCA CTG GCT GGT TTC GCT ACC GTA GCG CAG GCC GAC GTG 90
Ala Val Ala Leu Ala Gly Phe Ala Thr Val Ala Gln Ala Asp Val
-10 -5 -5 -1 1

TAC CAC GAC GGT GCC TGT CCC GAA GTC AAG CCA GTC GAC AAC TTC 135 Tyr His Asp Gly Ala Cys Pro Glu Val Lys Pro Val Asp Asn Phe 15

GAC TGG TCC CAG TAC CAT GGT AAA TGG TGG GAA GTC GCC AAA TAC 180 Asp Trp Ser Gln Tyr His Gly Lys Trp Trp Glu Val Ala Lys Tyr 20 25 30

CCC AAC TCA GTT GAG AAG TAC GGA AAG TGC GGA TGG GCT GAG TAC 225 Pro Aan Ser Val Glu Lys Tyr Gly Lys Cys Gly Trp Ala Glu Tyr 45 45

ACP CCT GAA GGC AAG AGP GHC AAA GYT TCG AAC TAC CAC GWA ATC 270 Thr Pro Glu Gly Lys Ser Val Lys Val Ser Asn Tyr His Val Ile 50 55 60

CAC GGC AAG GAA TAC TIT AIT GAA GGA ACT GCC TAC CCA GTI GGT 315 His Gly Lys Glu Tyr Phe Ile Glu Gly Thr Ala Tyr Pro Val Gly 75

45 GAC TCC AAG ATT GGA AAG ATC TAC CAC AGC CTG ACT TAC GGA GGT 360 ASP Ser Lys Ile Gly Lys Ile Tyr His Ser Leu Thr Tyr Gly Gly 80
80

GTC ACC AAG GAG AAC GTA TTC AAC GTA CTC TCC ACT GAC AAC AAG 405
Val Thr Lys Glu Asn Val Phe Asn Val Leu Ser Thr Asp Asn Lys
95
100
105

AAC TAC ATC ATC GGA TAC TAC TAC AAA TAC GAC GAG GAC AAG AAG 450 S Asn Tyr Ile Ile Gly Tyr Tyr Cys Lys Tyr Asp Glu Asp Lys Lys 110

GGA CAC CAA GAC TTC GTC TGG GTG CTC TCC AGA AGC ATG GTC CTT 495 Gly His Gln Asp Phe Val Trp Val Leu Ser Arg Ser Met Val Leu 125

ACT GGT GAA GCC AAG ACC GCT GTC GAG AAC TAC CTT ATC GGC TCC 540 Thr Gly Glu Ala Lys Thr Ala Val Glu Asn Tyr Leu Ile Gly Ser 140

CCA GTA GTC GAC TCC CAG AAA CTG GTA TAC AGT GAC TTC TCT GAA 585 Pro Val Val Asp Ser Gln Lys Leu Val Tyr Ser Asp Phe Ser Glu 155	
GCC GCC TGC AAG GTC AAC AAT AGC AAC TGG TCT CAC CCG CAG TTC 630 Ala Ala Cys Lys Val Asn Asn Ser Asn Trp Ser His Pro Gln Phe $170 \hspace{1.5cm} 175 \hspace{1.5cm} 180$	
GAA AAA CCA GCT AGC CTG GCT GAA GCT AAA GTT CTG GCT AAC CGT 675 Glu Lys Pro Ala Ser Leu Ala Glu Ala Lys Val Leu Ala Asn Arg 185 190 195	1
GAA CTG GAC AAA TAC GGT GTT TCC GAC TAC TAC AAA AAC CTC ATC 720 Glu Leu Asp Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile 200 200	1
AAC AAC GCT AAA ACC GTT GAA GGT GTT AAA GCT CTG ATC GAC GAA 765 Asn Asn Ala Lys Thr Val Glu Gly Val Lys Ala Leu Ile Asp Glu 215 226	2
ATT CTC GCA GCA CTG CCG TAATAAGCTT 793 Ile Leu Ala Ala Leu Pro 230	2:
ANGABEN ZU SEQ ID-NO:13:	3
SEQUENZCHARAKTERISTIKA: LÄNGE: 7 Aminosäuren ART: Aminosäure	3
TOPOLOGIE: linear ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Peptid	41
MERKMAL: NAME/SCHLÜSSEL: sonstige Merkmale	4:
LAGE: 1 SONSTIGE ANGABEN: Xaa ist Biotinamidocaproyl	
Soldings Andress. Add 150 Stochhalledocaptoy1	5
MERKMAL:	
NAME/SCHLÜSSEL: sonstige Merkmale LAGE: 7 CONSTRUE ANNAMEN G. Farming at the Anna	5
SONSTIGE ANGABEN: C-Terminus ist Amid	
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID-NO:13:	6
Xaa Ser Pro Thr His Tyr Val	

Patentansprüche

- Anticaline, herstellbar ausgebend von Polypeptiden der Lipocalinfamilie, indem Aminosäuren im Bereich der vier Peptidschleifen, die an einem Ende der zyhndrischen Falbbattstruktur angeordnet sind, mattert werden, und die dafurch charakterisiert sind, daß sie einen vorgezebenen Liagnden mit bestimmbarer Affinität binden.
- Anticaline nach Anspruch I, wobei das Lipocalin ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus dem Bilin-Bindungsprotein aus Pieris brassicae, dem Retinol-Bindungsprotein des Menschen und dem Apolipoprotein D des Menschen.
- Anticalino nach Ansporch 1 oder 2, wobei es sich bei den muiterten Aminosäuren im Bereich der vier Peptidschliefen und is Sequengostitionen 34 bis 37, 58, 60, 69, 88, 90, 93, 95, 97, 114, 116, 125 und 127 des Billin-Bindungsproteins oder um die Sequengositionen 34 bis 37, 59, 61, 70, 87, 89, 92, 94, 96, 113, 115, 123 und 125 des Apolipororetain Diandelit.
- Anticaline nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei weitere Aminos\u00e4uren in dem Lipocalin oder Anticalin ausgetauscht werden, um die menormere Struktur des Anticalins zu stabilisieren, um Br\u00e4ennungsstellen f\u00fcr Protessen in dem Anticalin zu eliminieren oder um geeignete Restriktionsschnitstellen zur Manipulation der f\u00fcr die Ljocalinieren
 - muteine oder das Anticalin kodierenden Nukleinsäuren einzuführen.

 5. Anticaline nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobel der Ligant eine chemische Verbindung in freier oder konjugierter Form ist, die Merkmate eines immunologischen Hapters aufweist.
 - jugierter Form ist, die Merkmate eines immunologischen Haptens aufweist.

 6. Anticaline nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei der Ligand ein Peptid, ein Polypeptid oder ein anderes Ma-
 - kromolektil oder ein entsprechendes Konjugat davon ist.

 7. Verfahren zur Herstellung von Anticalinen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, wobei die aus der

20

25

30

35

45

50

55

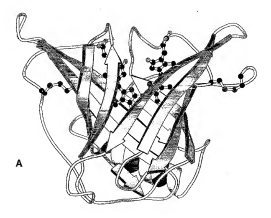
60

65

- Mutagenese resultierende Nukleinstüren, die für die Bibliothek der Lipocatimusteine kodiert, zur Selektion des order der Antioaline auf Binding des vorgegebenen Ligagenden am 3-flade mit einem Gen, das für das Hüllpottein jull eines filamentösen Bakteriophugen der M13-Familie oder ütr ein Fragment dieses Hüllproteins kodiert, in operabler Weise fusioniert wird.
- 8. Verfahera zur Herstellung von Anticalinen nach einem oder mehrenen der Ansprücke 1 bis 6, wobei das Anticalin, ein Fragment des Anticalins oder ein Pusionsprotein aus dem Anticalin und einem anderen Polypeptid ausgehend von der für das Anticalin kodierenden Nukleinsäture mittels geattechnischer Methoden in einem bakteriellen oder eukaryontischen Witrtsorganismus produziert und aus diesem Witrtsorganismus oder dessen Kultur gewonnen wird.
- Verwendung von Anticalinen oder von Fusionsproteinen aus Anticalinen und anderen Polypeptiden nach einem
 oder mehrerer der Ansprüche 1 bis 6 zur Bindung an eine Festphase, so oft8 der Ligand des Anticalins oder ein Konjugat oder Fusionsprotein dieses Liganden immobilisiert oder abgetrennt werden kann.
- 10. Verwendung von Aufseilinen oder von Pusionsproteinen aus Änticalinen und anderen Polypeptiden nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 zur Markierung mit einem Bruzym, einem Antikörper, einer radioaktiven Substanz oder einer anderen Gruppe mit einer biochemischen Aktivitält oder mit deflinierten Bindangseigenschaften, so daß der Ligand des Anticalins oder ein Konjugat oder Pusicnsprotein dieses Liganden damit nachgewiesen oder in Kontakt gefracht werden kann.

Hierzu 7 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -



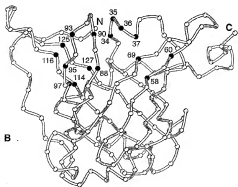
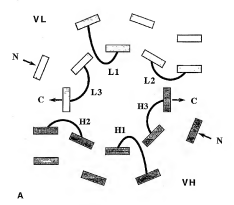


Fig. 1

В



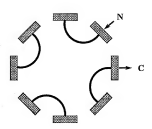


Fig. 2

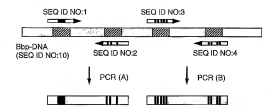
Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag:

DE 197 42 706 A1 C 07 K 14/436 15. April 1999

Rbp Apoli Bbp	1 1 1	ERDCRVSSPRVKENFDKARF <u>SGTWYAM</u> AKKDPEGLFLQDN <u>TVAEFSV</u> . QAPHLGKCPNPPVQENFDVNKYLGRWYEIEKIPTTFEN.GRCIQANYSIM NVYHDGACPEVRPVDNFDWSNY <u>HGKWWEV</u> AKYPNSVEKYGKC <u>GWAEYTP</u> . ****	49
Rbp ApoD	48 50	DETGOMSATAKGRVRLLNNWDVCADMVGTFTDTEDPAKPKMKYWGVAS ENGKLKVLNQELRADGTVNQIEGEATPVNLTBPAKLEVKFSWF	
Bbp	50	E.GK <u>SVKVSNY</u> HVIHGKE <u>YFIEGTAY</u> PVGDSKIG <u>KIYHK</u> LTYGGV * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	93
Rbp	96	FLOKGNDDHWIVDTDYDTYAVOYSCRLLNLDGTCADSYSFVFSRDPNGLP	145
ApoD	93	MPSAPYWILATDYENYALVYSCTCI.IQ.LFHVDFAWILARNPNL.P	136
Bbp	94	TKE <u>NVFNVLST</u> DNKN <u>YIIGYYCK</u> YD.EDKKGH <u>ODFVWVLS</u> RSKVL.T	138
Rbp	146	PEAQKIVRQRQEBL.CLA.RQYRLIVHNGYCDGRSERNLL 183	
ApoD	137	PETVDSLKNILT.SNNIDVKKMTVTDQVNCPKLS 169	
Bbp	139	GEAKTAVENYLIGSPVVDSQKLVYSDFSEAACKVNN 174	

Nummer: Int. Cl.⁵: Offenlegungstag: DE 197 42 706 A1 C 07 K 14/435 15. April 1999

1. PCR (A + B)



2. PCR

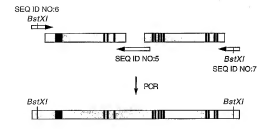


Fig. 4

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 197 42 706 A1 C 07 K 14/435 15. April 1999

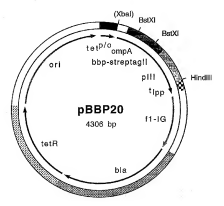
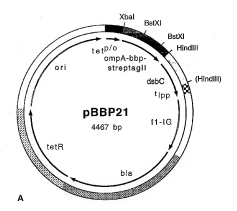


Fig. 5



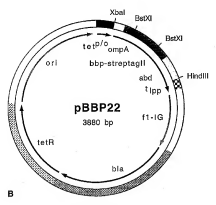


Fig. 6

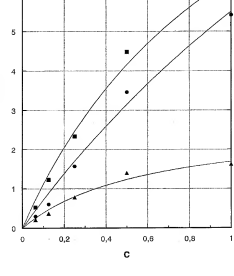


Fig. 7